

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

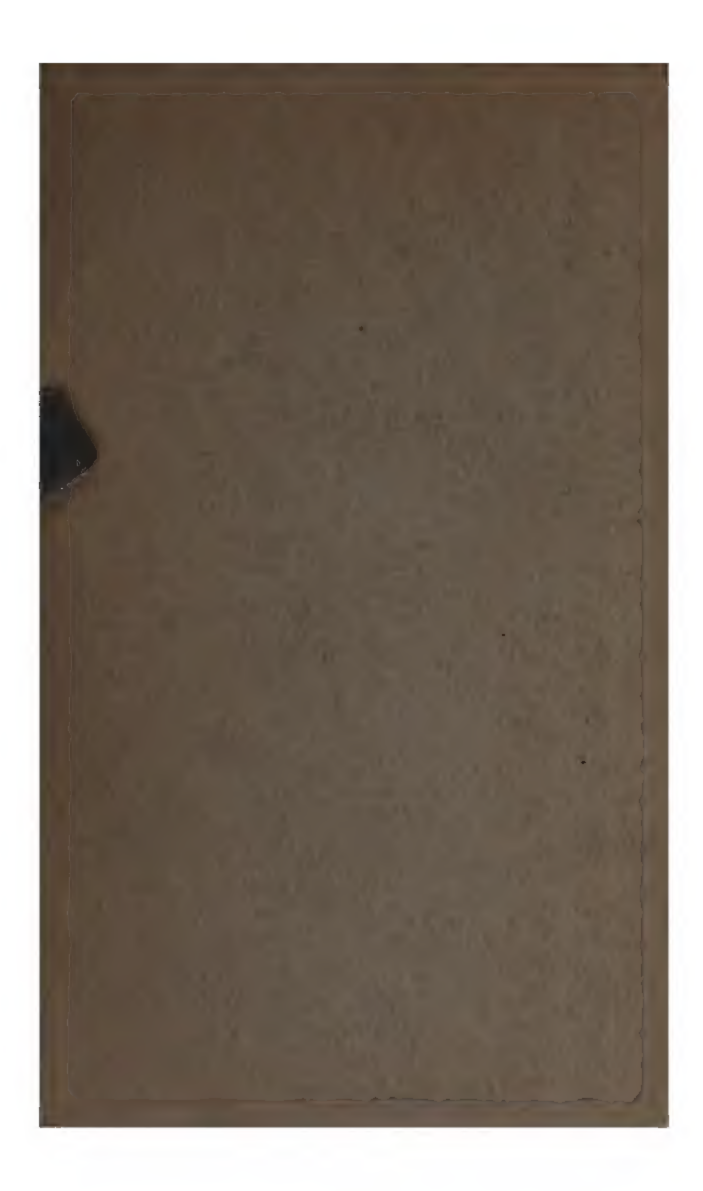
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.









•

. · -, . • 

PKA

. · . , . ·

PKA



1 . 

## JOURNAL

FÜR

#### **PRAKTISCHE**

CHEMIE

HERAUSGEGEBEN

VON

## OTTO LINNÉ ERDMANN,

ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU LEIPZIG.

UND

### GUSTAV WERTHER.

PROF. D. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU KÖNIGSBERG.

#### JAHRGANG 1853.

DRITTER BAND.

LEIPZIG 1853.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

## JOURNAL

FÜR

#### **PRAKTISCHE**

# C H E M I E

HERAUSGEGEBEN

VON

## OTTO LINNÉ ERDMANN,

ORD. PROP. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU LEIPZIG.

UND

#### GUSTAV WERTHER.

PROF. D. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU KÖNIGSBERG.

SECHZIGSTER BAND.

#### UNTER MITWIRKUNG

**DER HERREN** 

EBERMAYER, GRÜNEBERG, M. HERMANN, KROCKER, LANDOLT, LÖWE, LÖWENTHAL, LÖWIG, MAGNUS, MICHAËLIS, A. MÜLLER, PETZHOLDT, REIMANN, RITTHAUSEN, SCHÖNBEIN, SONNENSCHEIN.

VEW-YOP LEIPZIG 1853.

VERLAG VO-N JOHANN AMBROSIUS BARTH.



## RNAL

FÜR

KTISCHE

M I E

SGEGEBEN

VON

# VÉ ERDMANN,

MIE A. D. UNIVERSITÄT ZU LEIPZIG.

UND

#### WERTHER.

UNIVERSITÄT ZU KÖNIGSBERG.

JSTER BAND.

#### IITWIRKUNG

R HERREN

I. HERMANN, KROCKER, LANDOLT, ÖWIG, MAGNUS, MICHAELIS, IT, REIMANN, RITTHAUSEN, SONNENSCHEIN.

ZIG 1853.

ANN AMBROSIUS BARTII.

Seite

•	• -	Selle
	13. Ueber den Einfluss des Drucks auf Beständigkeit che-	_
	mischer Verbindungen	
	14. Metallreductionen auf nassem Wege	58
	15. Asche von Wickensaamen	59
	16. Ueber einige chromsaure Salze. Von Bahr	60
	17. Bestimmung des Zinns mittelst titrirter Lösung von über-	-
	mangansaurem Kali	61
	18. Meteoreisen von Cosby-Creek	<b>62</b>
•	19. Vanadinhaltiger Eisenstein	<b>63</b>
	20. Palladiumcyanür und Cyansilber	64
•	Zweites Heft.	
IX.	Produkte der trocknen Destillation des Zuckers. Von C. Völckel	65
X.	Die Produkte der Destillation des Holzes. Von C. Völckel	68
XI.	Ueber die flüchtigen Oele des Buchenholz-Theers. Von C. Völckel	77
XII.	Beitrag zur Kenntniss des Kreosots und einiger seiner Zer-	•
23.5.	setzungsprodukte. Von v. Gorup-Besanez	79
XIII.	Ueber das Entstehen von Theer aus ölbildendem Gase.	
,	Von G. Magnus	86
XIV.	Analyse sehr alter Kunstprodukte. Von J. Girardin.	89
XV.	Ueber mehrere schwesligsaure Salze des Quecksilberoxyds	
45 7	und Kupferoxyduls. Von Péan de Saint-Gilles.	95
XVI.	Ueber die Phonolithe und Basalte des Rhöngebirges. Von	
	E. E. Schmid	98
XVII.	Auffindung des Arseniks, in Vergistungen. Von Malaguti	J <u>.</u> O
A 111.	und Sarzeau	107
XVIII.		107
V 4111	•	440
VIV	Von W. B. Gerland	110
XIX.	Notizen.	
		115
	2. Ueber das Selenäthyl. Von C. A. Joy	116
•	3. Furfurol	117
	4. Ueber das Rotationsvermögen des Chinidins, Codeins,	
•	Narceins, Papaverins und Pikrotoxins. Von Bouchar-	
	dat und F. Boudet	118
	5. Reagens auf Chininsalze. Von A. Vogel	119
	6. Ueber das Kümmelöl	120
	7. Verbindungen des Harnstoffs mit Oxyden und Salzen	121
	8. Kynurensäure	123
	9. Zum Studium der Milch	124
		127
	Literatur	128
		- ~0

## Drittes Heft.

XX.	Ueber die Alkaloide der Chinarinden. Von L. Pasteur	Seite 1 <b>29</b>
XXI.	Umwandlung der Weinsäure in Traubensäure. Entdeckung der inactiven Weinsäure. Neue Methode der Scheidung der Traubensäure in rechte und linke Weinsäure. Von	134
XXII,	Ueber die rechte und linke Kamphersäure. Von Jules	139
XXIII.	Ueber die Zerlegung der Cyansäureäther. Von Ad. Wurtz	
XXIV.		144
XXV.	Ueber die Regeneration der Hippursäure. Von Dessaignes	148
XXVI.		149
XXVII.	Ueber einen wesentlichen Unterschied zwischen gewöhn- lichem und amorphem Phosphor. Von C. F. Schönbein	
XXVIII.	Ueber die Reduction des Arseniks und des Antimons aus den Verbindungen dieser Metalle mittelst des Cyanka- liums. Von H. Rose	159
XXIX.	Versuche zur Gewinnung des Tellurs im Grossen aus den Siebenbürger Golderzen. Von Alex. Löwe	163
XXX.	Analyse des Blättertellurs	166
XXXI.	Chemische Mittheilungen. Von H. Grüneberg in Stettin.  1. Darstellung des Schweselbaryum im Grossen  2. Ueber die zweckmässigsten Verhältnisse der Ingredienzien bei Darstellung der Baldriansäure aus Fuselöl	168 169
,	3. Ueber Anwendung des Centrifugalapparats zum Abscheiden von Niederschlägen 4. Ueber den Gehalt des Chilisalpeters an Jod und Brom	171 172
vvvii		112
XXXII.	Ueber den Amorphismus und Polymorphismus des Schwefels. Von Ch. Brame	176
YYYIII	Ueber die Fette. Von Jules Lefort	179
	Ueber die Fettsäure. Von Henri Carlet	181
		101
XXXV.	1. Ueber die Veränderung der zu Schiffsbeschlägen an-	
	gewendeten Bronzen	183 184
	<ul><li>2. Phosphormangan</li><li>3. Empfindliches Reagens auf Schwefelkohlenstoff</li></ul>	185
	4. Aufbewahrung von Runkelrüben	_

Seite

230

234

237

240

242

Von A. von

	<b>5.</b> ]	Binwir	_		_			lze	auf P	yroxy	lin u	nd	4 Q G
	ß	verwa Ueber				_			conni	vorte	Chl	· \}-	186
	υ,	magne	•	_		) LECING	. 4614	1948	Rohm		our.	<b>,</b>	187
	7.	Reacti		•		nnd '	Tvrn	sin	•	•	•	•	188
		Kobalt		. 20	MOIII		- <b>J</b> . v	W 1	•	•	•	•	
		Alloxa		_	•	•	•	•	•	•	•	•	189
		Eisenc		isser	stoff	•		•	_	•	•	•	` <del></del>
		Trenn					Kob	alt	•	•	•		_
		Zinnjo	_		•	•	•	•	•	•	•	, <b>•</b>	190
		Aethyl				•	•	•	•	•	•	•	•
,		Scheel		•	•	• •	•	•	•	•	•	•	
	15.	Absor	otion	des	Wass	ers d	lurch	Ka	ılk	•	• -	•	191
	16.	Vorsc	hlag z	ur 8	3chw	efelsä	urefe	ıbri	kation	ì	•	•	192
	17.	Aldeh	yd∴Ån	mor	iak	•	•	•	•	. •		•	
	Liter	atur	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	-
		•	V	<b>ie</b> i	rte	s I	He	ft	•				
XXXVI	une	r die d über erische	r die	Syn	these	der	nähe	ern	Besta	ındthe			193
XXXVII.	Uebe	r das	Fusel	öl aı	ıs Ma	ais vi	ıd R	022	en.	Von (	ch. W	7 e	
	•	erill			•				•	•			202
XXXVIII.		-		_				_		_	_	_	205
XXXIX.				•								•	207
XL.	Versi ani dei	ache z langen Sche	ur Beg d die eidung	grün Bese de	dung eitigu s Rül	des ing d bensa	ihm es Vo ftes	pate erlu etc	entirte stes a	n Ver n Zuc	fahre ker	bei	208
XLI.		Beob	•					•	der	Amid	e. \	Von	

Untersuchungen des Commissbrodes und der Kleie.

Ueber eine neue Darstellungsweise des Toluidins. Von

Bestimmung des Eisens, Cyans, Cyanwasserstoffs und

Schwefelcyanwasserstoffs durch volumenometrische Ana-

Zur Kenntniss einiger flüchtiger Basen.

lyse. Von Th. Herapath . . .

Planta und Aug. Kekulé

Ad. Wurtz

Poggiale

J. Chautard

XLII.

XLIII.

XLIV.

XLV.

Seite

XLVI.	Ueber die Bestimmung der Alkalien in Mineralien. Von	Seite 244
XLVII.		247
XLVIII	. Darstellung einiger Cadmiumverbindungen. Von L. Schüler	249
XLIX.	Notizen.  1. Ueber das angeblich neue Element Thalia. Von Lawr. Smith  2. Analyse der Asche von Erica carnea und Calluna	252
	vulg. Von C. F. Röthe	
	3. Ozonisirung des Terpentin- und Citronenöls 4. Die Anwesenheit der Ameisensäure in menschlichen	254
	Secretionen  5. Empfindlichkeit der salicyligen Säure und Salicylsäure für Eisenoxyd	<ul><li>255</li><li>526</li></ul>
	Fünftes Heft.	
L.	Versuche über die Trennung des Zinns von andern Metallen. Von J. Löwenthal	257
Ll.	Versuche über das Vorkommen von Cyankalium in der bei der Blutlaugensalzfabrikation erhaltenen Schmelze. Von August Reimann aus Pforzheim	262
LII.	Prüfung der englischen Schweselsäure auf einen Bleigehalt. Von J. Löwenthal	267
LIII.	Sehr empfindliches Reagens zur Entdeckung einiger reduci- render Körper, wie Zinnchlorür, schweflige Säure, Schwe- felwasserstoff etc. Von J. Löwenthal	· .
LIV.	Ueber das Carolathin. Von F. L. Sonnenschein in Berlin	268
LV.	Beiträge zur Mineralogie. Von F. A. Genth	272
LVI.	Wiederholte Prüfung amerikanischer Mineralien. Von Lawr. Smith und G. J. Brush	274
LVII.	Ueber die Zusammensetzung des Cerits. Von Th. Kjerulf	282
LVIII.		284
LIX.	Ueber den Jodgehalt des Flusses Almendares in der Havan- nah, der Landpflanzen und der Atmosphäre der tropischen Gegenden. Von Casaseca	290

¥

	ber die Zusammensetzung des Wernerits und seiner Zer-	Seite
	setzungsprodukte. Von Gerh. vom Rath	378
		.381
	lichen Urin. Von A. Hill Hassall	382
•	Salzsäure	384
S	iebentes und achtes Heft.	
LXXV.	Untersuchungen über die Arsenäthyle. Von Dr. H. Lan- dolt, Assistent am chem. Laboratorium in Breslau	385
LXXVI.	Untersuchungen über die Samen von Peganum Harmala. Von J. Fritzsche	414
LXXVII.	Ueber die Zusammensetzung des Thymianöls. Von A. Lallemand	431
LXXVIII.	Ueber das Chinawachs. Von Hanbury	434
LXXIX.	Ueber eine neue Methode zur Bestimmung des Chlor- natriums und Harnstoffs im Urin. Von J. Liebig '.	<b>43</b> 6
LXXX.	Analyse der Asche von Bromus Arten. Von M. v. Orth und J. Stan'ek	442
LXXXI.	Chemische Zusammensetzung eines Mergels und eines Hippuritenkalkes aus der Gosau, so wie einiger antiker Bronzen. Von Hawranek	443
LXXXII.	Ueber die Zusammensetzung des Wernerits und seiner Zersetzungsprodukte. Von Gerh. vom Rath.	444
LXXXIII.	Ueber die chemische Beschaffenheit der Metalllegirungen. Von A. Levol	449
LXXXIV.	Chemische Untersuchung von Drainwässern. Von Prof. Dr. Krocker zu Proskau	٠,
LXXXV.	Bemerkungen über die Niobsäure, über die Pelopsäure und über die Tantalsäure. Von H. Rose	
LXXXVI.	Nene Methode für die Bestimmung des Handelswerthes des Braunsteins. Von A. P. Price	
LXXXVII.	Neue chlorometrische Probe für die unterchlorigsauren Salze (Bleichpulver). Von A. P. Price	
LXXXVIII.	. Zersetzung des Salmiaks durch Zink. Von Dr. H.	•

		Seite
LXXXIX.	Neues Colorimeter. Von Dr. Alex. Müller in Chemnitz	474
XC.	Darstellung des sauren äpfelsauren Kalkes mittelst Schwefelsäure. Von Dr. Alex. Müller in Chemnitz	477
XCI.	Ueber die Bildung von Rhodankalium auf nassem Wege. Von Br. Julius Löwe	478
XCII.	Ueber Darstellung der Pyrogallussäure. Von H. Grüneberg.	479
XCIII.	Bereitung von eisenfreiem Zinkoxyd. Von H. Grüne- berg	480 481

i

8

9

V

# Neue allgemeine Methode der chemischen Analyse.

Von

#### H. Sainte-Claire Deville.

(Ann. de chim. et de phys. 3. Ser. XXXVIII, 5.)

#### I. Theil.

§. I. Analyse auf trocknem, auf nassem und auf gemischtem Wege.

Die Methoden der chemischen Analyse hat man eingetheilt in solche auf trocknem Wege, in welchen man hohe Temperaturen anwendet, und in solche, in welchen man die Eigenschaften der in Wasser gelösten Reagentien benutzt. thoden auf trocknem Wege sind im Allgemeinen zu genauen Analysen wenig geeignet, vorzüglich wegen der Beschaffenheit der Gefässe, in denen man arbeiten muss. Die Methoden auf nassem Wege sind fast immer complicirt und oft mit einer Fehlerquelle behaftet, auf welche die Chemiker bis jetzt nicht genügend geachtet haben, die Erscheinung der Niederreissung löslicher Substanzen durch unlösliche im Augenblicke, wo diese sich bilden. Wenn ein fester Körper, indem er sich in Mitten einer Lösung ausscheidet, die Gestalt eines voluminösen Niederschlags annimmt, so reisst er immer einen oft ziemlich grossen Theil der fremden Substanzen, welche die Lösung enthält, mit nieder. Diese Thatsache ist für Thonerde, Eisenoxyd erwiesen, wenn man sie von Kalk, Magnesia, Mangan etc. und selbst von Kali trennen will. Rivot und Bouquet (d. Journ. LIV, 203) haben in ihrer Arbeit über Analyse des Messings gezeigt, wie bedeutend dieser Umstand für die Trennung der Metalle als Schwefelmetalle ist. Bei genauer Betrachtung muss man sich überzeugen, dass dies nicht Ausnahmsfälle sind. Es ist schwer zu sagen, in welchem Zustande die gefällte und die mitfortgerissene Substanz sich zu einander befinden; man kann sie aber der Thierkohle und einem Farbstoff vergleichen, welche sich gewiss nicht in fest bestimmtem Verhältniss verbinden. Diese Erscheinungen sind nach Chevreul abhängig von der Capillar-Affinität.

Die neuen von mir aufgestellten Methoden sind bestimmt, die verschiedenen Uebelstände zu vermeiden, welche der nasse und der trockene Weg darbieten. Ich erhitze bei gemässigter Temperatur, zwischen dem Siedepunkte des Wassers und der Temperatur, bei welcher die Sesquioxyde ihre Löslichkeit in Säuren verlieren. Der Widerstand, welchen die geeigneten Metallsalze bei der Zersetzung innerhalb dieser Temperaturgrenzen entgegenstellen, erlaubt die Oxyde mit überraschender Genauigkeit zu trennen und man hat hierbei die Fehlerquelle nicht zu fürchten, welche, wie schon erwähnt, in den Methoden auf nassem Wege liegt. Die Verfahren, welche in meinen Methoden vorherrschen, nenne ich Verfahren auf gemischtem Wege.

- §. II. Charakter der aufgestellten Methode und Bedingungen derselben.
- 1) Ausschliessliche Anwendung von gasförmigen oder flüchtigen Reagentien. Ich benutze sehr häufig die Eigenschaften des Stickstoffs, Wasserstoffs, Salzsäuregases, Kohlewasserstoffs\*), Schwefelkohlenstoffs und Schwefelwasserstoffs, allein oder gemengt etc. zur Trennung, welche, wenn sie nicht auf Differenzen der Flüchtigkeit gegründet sind, Resultate von unerwarteter Genauigkeit geben.

<sup>\*)</sup> Das Chromoxyd kann durch Kohlewasserstoff gänzlich reducirt und hierauf durch einen Strom Salzsäuregas verflüchtigt werden. Wasserstoff und dann Salzsäure haben keine Einwirkung.

Die flüchtigen Reagentien sind nicht immer absolut flüchtig, Schweselsäure z. B. darf niemals bei Gegenwart von Alkalien angewendet werden etc.

2) Unveränderlichkeit der Reagentien. Von einem Reagens muss man verlangen, dass es an der Lust nicht veränderlich und leicht absolut rein zu erhalten sei. In dieser Beziehung ist das Ammoniak in seinen Lösungen eine gefährliche Substanz. Es ist meist kohlensäurehaltig; es enthält aber besonders, zufolge seines Ursprungs, organische, dem Kreosot ähnliche Substanzen, zusammengesetzte Ammoniake, Anilin und andere slüchtige Basen, von denen es durch Destillation unmöglich gereinigt werden kann. Diese Substanzen schaden der Fällung des Eisens und der Thoncrde, besonders wenn sie sich an der Lust oxydirt haben, und die Analyse nach den gewöhnlichen Versahren ist mit gewissen Arten von reinem Ammoniak nicht aussührbar.

Ich muss hier darauf aufmerksam machen, dass das Ammoniak, wenn es in einer 60 bis 80° heissen Flüssigkeit sich entwickelt, keine Veränderung durch die Kohlensäure der Lust erleidet, zunächst wegen der sehr geringen Verwandtschaft der beiden Körper bei dieser Temperatur; dann aber bildet sich das kohlensaure Ammoniak, indem man das Wasser bis ungefähr 80° erhitzt, auf der Obersläche der Lösung und kann nicht in das Innere derselben eindringen und sich darin lösen. In gewissen Fällen kann man den Einsluss des Sauerstoffs der Lust auf die ammoniakalischen Lösungen benutzen, ohne den der Kohlensäure sürchten zu müssen.

3) Verschiedene Qualitäten, welche eine Substanz besitzen muss, die zur Aufschliessung von Mineralien dient. Zur Aufschliessung der Mineralien muss man zuweilen eine nicht flüchtige Substanz anwenden. Diese wird in bekannter und gewogener Menge hinzugesetzt. Sie muss vollkommen feuerbeständig und im Feuer unveränderlich sein, ihre Bestimmung mit grosser Genauigkeit sich ausführen lassen. Man muss sie leicht aus der aufgeschlossenen Substanz entfernen und vor und nach der Zersetzung bestimmen können. Ihre Darstellung muss leicht sein und ein Produkt geben, dessen absolute Reinheit sich genau nachweisen lässt. Die einzige Substanz, welche alle diese Bedingungen erfüllt, ist der Kalk: dieser bietet noch den Vortheil,

dass er ein niedriges Aequivalent besitzt, dass man daher von demselben ein sehr geringes Gewicht bedarf, um die am schwersten zersetzbaren Körper in Säuren löslich zu machen.

- 4) Einfachheit der mechanischen Zubereitung. Jede langsame und beschwerliche Operation dieser Art ist zu verwerfen. Die hierbei stattfindenden Schwierigkeiten führen zu Irrthümern. Das Feinreiben oder Pulverisiren veranlasst nur die Einmengung fremder Substanzen in die zu untersuchende; ferner auch die Fixation von hygroskopischem Wasser.
- Mehrmalige Wägungen. Alle angewendeten Apparate müssen tarirt sein und ihr Gewicht muss vor oder selbst während der Erhitzungen bestimmt werden können. Es geschieht oft, dass man aus einer gewissen Zahl zwischen den verschiedenen Operationen des gemischten Weges vorgenommener Wängungen die approximative Zusammensetzung eines Gemenges herleiten kann; wenn dieses Resultat auch nicht genügt, dient es doch zur Bestätigung.

#### §. III. Reagentien des gemischten Weges.

Salpetersäure. Die Metallsalze zeigen bei der Zersetzung in der Hitze einen je nach der Natur der Säure und der Gase veränderlichen Widerstand. Sehr auffallend zeigt sich diese Veränderlichkeit an den Nitraten; man wird sich hieraus die häufige Anwendung derselben in den von mir aufgestellten Methoden erklären. Ich werde sie hinsichtlich der Analyse eintheilen wie folgt:

1) Nitrate, welche ihre Säure im Zustande der Salpetersäure abgeben, bei einer wenig höhern Temperatur, als dem Kochpunkte des Wassers. Die salpetersaure Thonerde schmilzt leicht in ihrem Krystallwasser: bei 140° verliert sie ihre Säure vollständig und zersetzt sich ohne merkliche Entwicklung salpetrigsaurer Dämpfe. Als Rückstand bleibt ein amorphes Thonerdehydrat:

Das salpetersaure Eisen lässt sich kaum abdampfen: es bildet bei sehr niedriger Temperatur reines Eisenoxyd; es entwickelt sich dann nur Salpetersäure. Dasselbe gilt für andere Metalloxyde, deren Verhalten ich bei den analytischen Methoden beschreiben werde. Ich erwähne nur das salpetersaure Wismuth als in die Klasse der dem Thonerdenitrat ähnlichen Verhindungen gehörig.

2) Nitrate, welche ihre Säure bei einer wenig hohen Temperatur mit Erzeugung von solpetriger Säure und Bildung von Byperoxyd abgeben. Setzt man eine concentrirte Lösung salpetersauren Manganoxyduls einer steigenden Temperatur aus, so sieht man schon bei 140° innerhalb der Flüssigkeit branne Flocken sich abscheiden. Bei 155° verwandelt eine rasche Zersetzung, welche in der ganzen Masse mit Entwicklung salpetriger Säure begleitet ist, das Ganze in reines und wasserfreies Hyperoxyd. Dieses setzt sich an die Wände des Gefasses an und zeigt eine überaus glänzende Oberstäche. Seine Zusammensetzung ist:

Manganoxydul 3138,2 82,0 MnO 81,7 Sauerstoff 688,3 18,0 O 18,3 3826,5 100,0

Das so dargestellte Hyperoxyd ist unlöslich in schwacher Salpetersäure: concentrirte Säure löst nur Spuren davon in der Hitze.

Kobalt- und Nickeloxyd zersetzen sich in höherer Temperatur, aber eben so vollständig: sie geben schwarzes Sesquioxyd. Die Zusammensetzung des Kobaltoxyds ist:

Kobalt 841.0 68.8 Co<sub>2</sub> 67.5 Sanerstoff 324.3 26.5 O<sub>3</sub> 24.4 Wasser 57.0 4.7 ½BO 5.1

Vielleicht muss man das Wasser als zufällig ansehen.

Diese Oxyde lösen sich leicht in schwacher Salpetersäure mit Sauerstoffeutwicklung.

3) Nitrate, welche sich mit Entwicklung von Dämpfen und theilweiser Bildung von basischen Salzen bei der Temperatur von 250 – 350° zersetzen. Unter diesen Nitraten erwähne ich nur die salpetersaure Magnesia. Ich habe die verschiedenen Phasen ihrer Zersetzung besonders sorgfältig beobschtet, weil sie mich zu dem einzigen genauen Mittel führte, welches ich für die Scheidung von Thonerde und Magnesiakenne. Eine Lösung von salpetersaurer Magnesia siedet bei 170°; es geht dann reines Wasser über. Von 210 – 310° entwickelt

sich etwas reine Salpetersäure. Bei 330° erst trat in Mitten der siedenden Lösung Untersalpetersäure auf.

Unter diesen Umständen hatten 179 Grm. wasserfrei berechneter salpetersaurer Magnesia nur 12 Grm. Salpetersäure verloren, oder nahezu ½ der ganzen Menge Säure des angewendeten Salzes. Die in der Retorte zurückgebliebene unlösliche Substanz ist ein basisch-salpetersaures Salz. Durch Waschen aber löst sie, sich fast ganz bis auf eine weisse Substanz in perlmutterglänzenden Blättchen, welche mit dem natürlichen Magnesiahydrat identisch scheinen. Ihre Analyse giebt:

Magnesia 1265 63,4 Wasser 731 36,7 1996 100,0

Dies ist sehr nahe die Zusammensetzung des natürlichen Hydrats. Doch ist die Quantität des Wassers etwas zu stark und sein Gewicht muss zum Theil der zufällig in der analysirten Substanz zurückgebliebenen Salpetersäure zugeschrieben werden. Wie das natürliche Produkt, zieht dieses keine Kohlensäure aus der Lust an.

Es ist in salpetersaurem Ammoniak bei gelinder Wärme vollständig löslich.

4. Die Nitrate, welche sich bei der im Oelbade hervorzubringenden höchsten Temperatur gar nicht zersetzen, werde ich in dieselbe Kategorie bringen. Dies sind gewisse metallische Nitrate und besonders die Nitrate der Alkalien und alkalischen Erden.

Salpetersaures Ammoniak. Wenn ich dieses werthvolle Reagens besonders erwähne, so ist dies wegen seiner vorzüglichen Eigenschaften, aus denen sich grosser Nutzen zichen lässt.

Salpetersäure und Ammoniak können sich nur in einem einzigen Verhältniss verbinden, ohne irgend ein Bestreben zu erhalten, sich theilweise zu trennen, um ein neutrales oder saures Salz zu bilden. Die Verwandtschaft des Ammoniaks zu den Säuren vermindert sich, wenn die Temperatur wächst. Ebenso kann das salpetersaure Ammoniak durch mässig starke Basen bei hinreichend hoher Temperatur zersetzt werden. In dem Augenblicke, wo man fürchten könnte, dass die Flüchtigkeit des Ammoniaks ihm nicht erlaubte, seine Säure an die schwachen

Basen abzutreten, versüchtigt es sich oder verwandelt sich in Wasser und Stickoxydul. Bei dieser Temperatur könnten die Nitrate des Sesquioxyds nicht bestehen. Man sieht hieraus, dass sich dieses Ammoniaksalz zur absoluten Trennung der Sesquioxyde von den etwas kräftigen Basen mit 1 Aeq. Sauerstoff benutzen lässt. Alle alkalischen Basen und die meisten Protoxyde lösen sich in salpetersaurem Ammoniak mit Entwicklung von Ammoniakgas. Etwas Aehnliches findet bei den Sesquioxyden und bei dem Mangan und den auf gleiche Weise oxydirbaren Metallen nicht statt.

Schwefelsäure. Die Schwefelsäure muss in allen den Analysen vermieden werden, in welchen sie mit zwei Basen in der Hitze unzersetzbare Verbindungen bilden könnte: dann spielt sie die Rolle eines fixen Reagens. Sie kann aber bei Bestimmung der Metalle mit Vortheil angewandt werden, wie beim Mangan, Nickel, Zink etc., deren Verbindungen mit Schwefelsäure einer viel höhern Temperatur widerstehen als der des Siedepunkts der Schwefelsäure. Für diese Substanzen ist dies die beste Bestimmungsmethode. Noch mehr aber, die Sulfate der Sesquioxyde und insbesondere des Eisenoxyds, zersetzen sich mit solcher Leichtigkeit, dass man sie auf die Weise genau von einigen Basen trennt. Ich werde diese Beobachtung weiter unten benutzen.

Salzsäure. Alle Chlorüre verslüchtigen sich in der Hitze, wenn sie sich nicht zersetzen; aber sie reissen sich gegenseitig mit fort, weil sie alle eine Tension haben, selbst bei niedriger Temperatur. Das Chlor ist somit nach meiner Ansicht ein unter diesen Umständen schwierig zu benutzendes Reagens.

Die wässrige Salzsäure hat den Nachtheil, dass mit den Wasserdämpfen während der Verdampfung gewisse Chlorüre fortgehen. Eisenchlorür, die Chlorüre der Alkalien zeigen diesen Uebelstand sehr merklich; so dass ich von der Anwendung der Salzsäure bei den Zersetzungen ganz abgekommen bin.

Dasselbe gilt nicht vom Salzsäuregas, welches die Eigenschaft besitzt, auf die durch Wasserstoff nicht reducirbaren Oxyde nicht einzuwirken, z. B. Chromoxyd und Thonerde, wie der Wasserstoff selbst.

1. Thonerde in einen Nachen gebracht, an der Lust gewogen

Diese in Weissglühhitze drei Stunden lang successiv in Wasserstoff, dann Salzsäure geglüht, wog nach dem Versuch

444,6

2. Chromoxyd in Wasserstoffgas erhitzt wog
Nach der Salzsäure
1584,3
1586,6

Nach dieser doppelten Behandlung nimmt das Chromoxyd eine sehr schöne Nüance an.

Eisen und Mangan verslüchtigen sich unter ähnlichen Umständen ohne Rückstand.

Beim Mangan hatte ich 2,092 Grm. Hyperoxyd angewendet. Die Oxalsaure treibt die Salpetersaure aus Oxalsäure. allen ihren Verbindungen aus, ohne sie zu zersetzen. Auf diese Eigenschaft habe ich eine neue Methode gegründet, die Nitrate und demnach auch die Chlorüre der Alkalien (es genügt diese zur Verwandlung in Nitrate mit überschüssiger Salpetersäure zu erhitzen) in kohlensaure Salze umzuwandeln. Ich verdampfe die fast neutralen salpetersauren Lösungen mit krystallisirter Oxalsäure und erhitze zuletzt ziemlich stark, um die überschüssige Oxalsäure zu verslüchtigen und die oxalsauren Salze selbst zu zersetzen. Wenn die organische Säure in bedeutender Menge angewandt worden ist, so verdichtet sie sich an den kalten Wänden des Platingefässes in sehr schönen Nadeln und das kohlensaure Alkali ist durch etwas Kohle gefärbt, welche durch rasche Zersetzung des oxalsauren Salzes entsteht.

Die Oxalsäure erleichtert die Lösung fast aller Sesquioxyde und vorzüglich der Hyperoxyde. So ist es möglich das Manganhyperoxyd bei niedriger Temperatur zu lösen. Man muss es dann mit einer solchen Menge Salpetersäure zusammenbringen, dass sie sich beide am Ende der Verdampfung gegenseitig zersetzen, d. h. Aequivalent für Aequivalent. Dies Gemenge nenne ich Oxal-Salpetersäure; dieselbe dürste wegen der guten Erfolge in der analytischen Chemie wichtig werden.

Sehr viele Beobachtungen haben mir gezeigt, dass die Fällung des Kalks durch oxalsaures Ammoniak in geringem Ueberschuss nach acht bis zehn Stunden in der Kälte vollständig ist. Enthält die vollkommen neutrale Lösung Magnesia, so muss sie eine kleine Menge als oxalsaure Ammoniak-Magnesia enthalten

und man muss sich hüten, selbst wenig zu erhitzen, da die Löslichkeit des oxalsauren Doppelsalzes in der Hitze geringer ist, als in der Kälte.

Das oxalsaure Ammoniak fällt eine Lösung von schwefelsaurem Strontian; es fällt eben so salpetersauren Baryt; wenn man diese Lösungen kurze Zeit und mit einem kleinen Ueberschuss von oxalsaurem Ammoniak erhitzt, so enthalten sie keine Spur mehr von Strontian oder Baryt.

#### §. IV. Trennungsmethoden.

In diesem Capitel stelle ich mir die Aufgabe, die so eben dargelegten Principien auf Metalloxyde der ersten Abtheilungen anzuwenden.

- 1. Trennung der Thonerde und der damit isomorphen Basen von den Alkalien und alkalischen Erden.
- 2. Trénnung der Thonerde von den isomorphen Basen (Eisen-Chrom-Manganoxyd).
  - 1. Es sei ein Gemenge gegeben von:

Thonerde.

Natron.

Magnesia.

Eisenoxyd.

Kali.

Lithion.

Baryt.

Strontian.

Kalk.

Angenommen, dass diese Basen in Salpetersäure gelöst sind, so lässt sich die Analyse nach den folgenden Methoden ausführen.

Man dampft zur Trockne, erhitzt gradweise im Sandbade bis ungefähr 200—250° so lange, bis ein mit Ammoniak besechtetes Stäbchen keine Entwicklung von Salpetersäure mehr enzeigt. Die Platinschale, in welcher der Versuch am passenden vorgenommen wird, muss mit einem Platinblech, das einen Theil der Tara ausmacht, bedeckt werden. Man kann auch eine Gefahr so lange erhitzen, bis sich einige Dämpfe von salpetriger Säure bilden. Wenn die salpetersauren Dämpfe sich merzeugen aufgehört haben, so bleibt nur zurück:

Thonerdehydrat. Salpeters. Natron. Salpeters. Magnesia. Eisenoxyd ,, Kali. Bas. salpeters. Magnesia.

Lithion.

" Baryt.

.. Strontian.

, Kalk.

Man beseuchtet die Masse mit concentrirtem salpetersaurem Ammoniak und erhitzt, indem man diese Operation so lange wiederholt, bis sich keine ammoniakalischen Dämpse mehr zeigen, deren Menge gewöhnlich in directer Beziehung zu der gebildeten basisch-salpetersauren Magnesia steht. Man lässt dann bei gelinder Wärme digeriren, nachdem Wasser zugesetzt worden ist.

Wenn das salpetersaure Ammoniak nur unmerkliche Mengen Ammoniak erzeugte, muss man heisses Wasser in die Schale giessen, umschütteln und einen Tropfen sehr verdünntes Ammoniak hinzusetzen. Das Alkali darf keine Trübung in der Flüssigkeit verursachen, und besonders muss sein Geruch bleiben, was beweist, dass keine Spur Thonerde und Eisen in der Lösung sich befindet und dass das Glühen der Nitrate hinreichend lange fortgesetzt worden ist.

Thonerde und Eisenoxyd bleiben dann in Form einer körnigen dichten Substanz zurück, welche dem Drucke widersteht, obschon sie porös ist. Man decantirt nach der Digestion und wäscht mit siedendem Wasser aus, glüht stark in dem nämlichen Gefässe, worin die Trennung geschah, und wägt es.

Die Genauigkeit dieser Methode wird durch folgende Thatsachen bewiesen.

Sobald man sich überzeugt hat, dass eine selbst sehr kleine Menge Ammoniak in der Lösung sich befindet, so kann man sicher sein, dass Thonerde und Eisenoxyd gänzlich in der unlöslichen Masse enthalten sind. Hier kann das entstehende Ammoniak keine Unreinigkeit enthalten, welche seine Reaction verfändern könnte. Ueberdiess würde durch Schwefelammonium in Bezug auf das Eisen leicht eine Controle bewirkt werden können.

Man ist übrigens gewiss, dass alle Basen einschliesslich des Kalks das salpetersaure Ammoniak zersetzen würden, wenn ihre Nitrate selbst theilweise in der Hitze zersetzt worden wären: demnach müssen sie sich nothwendig lösen. Es bleibt nur noch zu beweisen, dass die Magnesia wie die stärksten Basen aus dem salpetersauren Ammoniak, das Ammoniak austreibt.

Wenn man in Wasser gelöste salpetersaure Magnesia bis zur Verdampfung und Schmelzung erhitzt, dieses Erhitzen bis zur Temperatur von 350° und bis zur Bildung von salpetrigsauren Dämpfen fortsetzt, so erhält man eine feste Masse, welche sich in Wasser nicht mehr vollständig löst. Setzt man aber der Flüssigkeit salpetersaures Ammoniak zu und erhitzt gelinde, so löst sich Alles fast augenblicklich und es entwickeln sich bedeutende Mengen Ammoniak.

Zur Prüfung meines Verfahrens habe ich folgenden Versuch angestellt:

Ein Gemenge von in Säuren löslicher Thonerde, das nach dem Glühen gab

Thonerde 716
Reine Magnesia 376
1092

wurde nach dem beschriebenen Verfahren behandelt:

Die getrennte Thonerde wog

Die Magnesia, erhalten durch Verdampfen der
Nitrate des Ammoniaks und der Magnesia
und Glühen wog

376

1090

Mangan. Ich stelle dies Metall hierher, obgleich es selten als Sesquioxyd in den Verbindungen vorkommt; da es aber durch Salpetersäure und Glühen beständig in Hyperoxyd verwandelt wird, scheidet es sich zugleich mit Eisen und Aluminium aus und bleibt mit diesen zurück. Kommt es daher mit diesen beiden Metallen in der Analyse vor, so wird der angezeigte Verlauf derselben nicht verändert. Nur ist während des Glühens der Nitrate die Entwicklung von salpetriger Säure kein Zeichen von der totalen Zersetzung der Sesquioxydsalze, weil diese Dämpfe durch Verwandlung des salpetersauren Manganoxyduls in Hyperoxyd entstehen. Man kann dann über den Zeitpunkt nicht getäuscht werden, in dem man zu erhitzen aufhören muss: in einem bestimmten Augenblicke hört alle Bildung von Dampf auf und die Substanz nimmt eine schwarze Farbe an, welche durch die Masse gleichförmig sein muss. Einflusse einer kleinen Menge organischer Substanz oder auch einer zu starken Hitze können sich Spuren von Mangansuperoxyd feduciren und in salpetersaurem Ammoniak lösen; man findet sie zu Ende der Analyse bei der Magnesia, wovon sie leicht getrennt werden können. Uebrigens ist es unmöglich, durch eine bekannte Methode zu verhindern, dass diese Spuren von Mangan beim Eisen oder bei der Magnesia zurück bleiben; aber keine Methode scheint mir besser diesen Uebelstand zu verhindern, als die so eben angeführte.

Chrom. Das grüne Chromoxyd verwandelt sich in Berührung mit salpetersauren Salzen bei der niedrigsten Temperatur der Erhitzungen auf gemischtem Wege gänzlich in chromsaures Alkali. Demzufolge geschieht die Trennung von Thonerde, Eisen und Mangan einerseits und Chrom andrerseits nach dem ersten Verfahren. Die Lösung, welche die Alkalien, die Magnesia und Chrom enthält, ist dann stark gelb gefärbt. Ich besitze keinen genauen Versuch in Bezug auf Chrom, als für den Fall, wo sein Verhältniss in der analysirten Substanz nicht sehr bedeutend ist; aber dann kann ich bestätigen, dass die Methode ausgezeichnet ist. Das Chrom bleibt bei der Magnesia und lässt sich leicht davon trennen. Später werde ich genaue und auf Versuche, welche mir noch fehlen, gegründete Methoden angeben.

An dem Punkte, an welchem wir angelangt sind, bleibt uns im festen Zustande ein Gemenge von

(A.) { Mangansuperoxyd, Eisenoxyd, Thonerde.

Eine Lösung, welche ausser salpetersaurem Ammoniak und ausser Chromsäure enthält die salpetersauren Salze von

(B.) Kali,
Natron,
Lithion,
Baryt,
Strontian,
Kalk,
Magnesia,
Mangan (Spuren).

Diese beiden Substanzen können gleichzeitig behandelt werden, wodurch die Dauer der Analyse verkürzt wird; zuerst gehe ich zu den Sesquioxyden über (A). Dies ist die zweite gestellte Aufgabe;

2. Die Thonerde und die ihr isomorphen Basen (einschliesslich die Oxyde des Mangans) zu trennen.

In dem Gemenge (A) sind Thonerde und Eisenoxyd in issig starker Salpetersäure in der Wärme löslich; das Manganperoxyd ist unlöslich. Die Digestion wird so lange fortgetzt, bis das Mangan mit rein schwarzer Farbe zurückbleiht. ährend des Versuchs kann sich die Salpetersäure ohne Nacheil concentriren, man sieht keine Entwicklung von Gasblasen, Iche auf eine Lösung des Mangans hindeuteten. Die Spuren, Iche die Salpetersäure davon aufnehmen kann, mögen von ier vorhergegangenen Reduction einer kleinen Menge Superyd in rothes Oxyd herrühren, welche sich in Berührung mit lpetersäure in Superoxyd und salpetersaures Oxydulsalz verindelt.

Das nicht gelöste Superoxyd wäscht man aus, sammelt die aschwässer und verdampft sie, nämlich die salpetersauren Salze s Eisens und der Thonerde, in einem tarirten Platintiegel. In glüht stark und wägt das Oxydgemenge (a).

Eben so glüht man das Manganhyperoxyd (ich nehme an, iss es allein sei, und zur Analyse z. B. kein Silicat gedient ibe) und wägt dann. Hierauf löst man es in derselben Schale, elche man mit einem Trichter bedeckt, mittelst schwacher chwefelsäure und Oxal-Salpetersäure. Sobald die Entwicklung in Kohlensäure aufgehört hat, verdampst man, bis sich keine ämpse der überschüssigen Schweselsäure mehr bilden, erhitzt ierauf gelind über einer Alkohollampe und wägt. Aus dem lewicht des schweselsauren Manganoxyduls berechnet man das kydul; das Gewicht des Manganoxydoxyduls dient zur Controle, löthigenfalls könnte man sich damit begnügen, wenn wenig langan vorhanden ist.

Das gewogene Gemenge (a) enthält Thonerde, Eisen und isweilen Spuren von Mangan; somit ist die Aufgabe gestellt:

- 1. Thonerde von Eisen zu trennen, selbst wenn dieses Juren von Mangan enthielte.
- 2. Mangan von Eisen zu scheiden.
- 1. In dem ersten Falle kann vielleicht das Versahren von livot (Ann. de chim. et de phys. 3. Ser. XXX.)\*), welches

<sup>\*)</sup> Dies. Journ. LI, 338.

allen Anforderungen einer guten analytischen Methode genügt, befolgt werden; doch glaube ich eine andere, eben so gute anführen zu müssen, welche sich vielleicht mit Vortheil verallgemeinern lässt.

Man nimmt einen kleinen Platinnachen, den man tarirt, nachdem er in eine Röhre oder eine ausgezogene und am offenen Ende mit einem Korkpfropf verschlossene Glaskapsel eingeschlossen worden ist. Hierauf bringt man mittelst eines kleinen Pinsels von Platindraht so viel als möglich von der Substanz (bei einiger Uebung lässt man kaum einige Milligramme zurück) aus dem Platintiegel in den Nachen, erhitzt diesen stark, bringt ihn noch Man erfährt auf heiss in die Glaskapsel und wägt ihn dann. diese Weise das Gewicht der angewendeten Oxyde. Der Nachen wird hierauf auf ein Platinblech gestellt, welches man in eine möglichst enge Porzellanröhre einschiebt und bringt diese in ziemlich schräger Lage in einen kleinen gewöhnlichen Rever-Dieses Porzellanrohr (welches der Vorsicht wegen mit Tiegelmasse beschlagen wird), geht durch Löcher, welcheman in verschiedenen Höhen im Ofen anbringt. Es wird darin dauernd befestigt; so bleibt es lange Zeit unverändert. Der untere Theil des Rohrs reicht bis in den Mittelpunkt eines kleinen tubulirten Ballons, dessen Tubulus nach oben gerichtet ist. Man verbindet alle Theile dieses Apparats, dessen Durchmesser ziemlich klein sind, mit Caoutschoucröhren. Nun leitet man einen Strom Wasserstoffgas hindurch, füllt dann den Ofen anfangs mit einigen Stücken brennender Kohle, später voll Coaks; auf den Ofen setzt man eine Esse von 1 Met. Höhe. Wenn die Röhre gut glüht, ersetzt man den Wasserstoff durch einen raschen Strom Salzsäuregas und lässt diesen bis zum Erkalten des Ganzen fortgehen. Die Salzsäure treibt man nun durch Wasserstoffgas aus, zieht den Nachen heraus, glüht ihn und bringt ihn noch heiss in die Glaskapsel, worin er gewogen wird.

Die Thonerde muss ganz rein weiss sein; sie darf nichts im Wasser Lösliches enthalten. Bisweilen ist sie durch Spuren von Platin aus dem Tiegel etwas graulich gefärbt. Dieser Umstand ändert jedoch nichts im Totalgewicht und kann das Verhältniss des Eisens zur Thonerde, welches man sucht, nur in kaum bemerkbarer Weise verändern.

Um das Eisen, welches als weisses, gut krystallisirtes blorür in dem untern Theile der Röhre erhalten wurde, ausziehen, verbindet man das obere Ende der Röhre mit einer storte, die mit Salzsäure angesäuertes Wasser enthält, so dass in Dampf über das Eisenchlorür leiten kann. Die Retorte erzt man gelinde so weit, dass die Verdichtung des Wassermpfes fast in dem Theile der Röhre erfolgt, wo man das senchlorür\*) sich absetzen sah. Den tubulirten Ballon, welcher Recipient dient, kehrt man um, so dass der Tubulus geöffnet ch unten gerichtet ist, um die verdichtete Flüssigkeit in einer rzellanschale zu sammeln. Man lässt so lange Dampf hinrchgehen, bis nichts mehr mit fortgerissen wird; die Lösung mgt man nun mit etwas Schweselsäure, verdampst in einem irten Platintiegel, glüht und wägt das erhaltene Eisenoxyd.

Wenn ich weiss, dass die analysirte Substanz kein Mangan thält, so berechne ich das Gewicht des Eisens durch Differenz s dem Gesammtgewicht von Eisen und Thonerde und der in m Nachen zurückgebliebenen Thonerde. Ist aber Mangan neben sen vorhanden, so verslüchtigen sich diese beiden Metalle zummen, die Chlorüre werden mit Schwefelsäure verdampst, durch irkes Glühen in Oxyde verwandelt und gewogen. Zuletzt bendelt man sie nach der Methode, welche ich weiterhin behreiben werde (s. S. 16).

Das Glühen der Thonerde im offnen Nachen ist bedenklich, enn diese Erde (durch Fällung mit Ammoniak) gelatinös erlten worden war. Die kleinen Massen, in welchen sich dieses odukt zeigt, ziehen sich plötzlich zusammen, was eine Decretation und Fortreissen kleiner Theilchen durch die Gase verlasst. Nichts Aehnliches zeigt sich bei der Thonerde, welche irch Glühen der Nitrate erhalten wurde; sie erscheint wie eine frittete, undurchsichtige Substanz.

Ich habe dies auch durch einen Versuch bewiesen, welcher ach der angezeigten Methode ausgeführt wurde.

<sup>\*)</sup> Man kann alle Theile dieses Apparats so einrichten, dass man dles, was darin vorgeht, sehen kann, die Bildung metallischer Dämpfe, bre Verdichtung zu Nadeln etc.

Eisenoxyd, aus sublimirtem Chlorür erhalten\*) 1162 Geglühte Thonerde 432 1594

Das in Wasserstoff geglühte Gemenge wog 1244,2 Nach dem Einleiten von Salzsäure blieben 433

	Angew.	Erhalten.
Eisenoxyd	1162	1161,2
Thonerde	432	433,0
	1594	1594,2

2. Trennung des Eisens von Manyan. Diese beiden Oxyde sind durch Schwefelsäure und Oxalsalpetersäure in den Zustand des Sulfats übergeführt worden; man verdampft in einem tarirten Platintiegel, verjagt die überschüssige Schwefelsäure, oxydirt das Eisen mit einigen Tropfen Salpetersäure und glüht es bei einer weing höhern Temperatur über einer Alkohollampe, deren Flamme man mit dem Boden des Tiegels etwas niederdrückt, damit dieser nicht heisser ist als die Wände. Nach einiger Zeit verliert der Tiegel nicht mehr merklich an Gewicht, und die Substanz, welche man nicht eher der Luft aussetzt, als bis sie nicht mehr heis ist, ist gleichförmig gefärbt. Man notirt das Gewicht, löst dann mit Wasser das schwefelsaure Manganoxydul auf und glüht das zurückgebliebene Eisenoxyd von Neuem. Die Differenz dieser und der vorigen Wägung giebt das schwefelsaure Manganoxydul. Man kann übrigens, wenn man will, die mit Schwefelsäure etwas angesauerte Manganoxydullösung verdampfen, gehad glühen und wägen.

Wenn man den Zersetzungspunkt des schwefelsauren Eisenanberschritten hatte, so würde es leicht sein, nach Befeuchten der Masse mit Schwefelsaure und Oxalsalpetersaure den Versuch wieder zu beginnen. Diese zweite Operation macht die Methode

Eisenoxyd . 1585,0 Gab einen Rückstand von 27 Kieselerde, 6,2 Thonerde 33,2

<sup>\*)</sup> Es schien mir schwierig, nach jedem andern Verfahren reines Eisenoxyd darzustellen. Dieses hält immer, selbst nach dem Schmelzes mit Kali im Silbertiegel, eine merkliche Menge Kieseterde zurück, welche Salzsauregas leicht nachweist. So gereinigtes Eisenoxyd hinterlässt nach Behandlung mit Salzsäuregas ein kleines weisses Skelett, dessen Zusammensetzung war:

sogar noch sicherer in dem Falle, dass wenig Mangan vorhanden ist. Folgender Versüch wurde zur Prüfung der Methode angestellt:

Reines Mangansuperoxyd, welches nach Berechnung und nach dem Versuche gab:

Schwefelsaures Manganoxydul

1281

Clavierdraht, welcher nach dem Versuche gab: Eisenoxyd 491

1772

Die Metalle, in schwefelsaures Mangan und in Eisenoxyd umgewandelt, wogen 1770

Nach dem Auszug mit Wasser blieb Eisenoxyd Schwefelsaures Mangan, verdampst und gelind geglüht, wog 494

1275 1769

Das Eisenoxyd gab mit Natron keine grüne Färbung, das Mangan enthielt keine Spur von Eisen.

Trennung der Magnesia im Gemenge von den Alkalien. Alle diese Basen werden als Nitrate angenommen. Als solche Inden sie sich in der Lösung (B), welche nun zu untersuchen ist.

Mit den Waschwässern erlangt das Volumen dieser Flüssigteit leicht 3—4 Deciliter; das Volumen darf nicht geringer sein, weil der Kalk von Magnesia in verdünnten Lösungen getrennt werden muss. Man behandelt das Gemenge kalt mit krystallisirtem oxalsauren Ammoniak in geringem Ueberschuss (angenommen, dass Baryt und Strontian, welche ebenfalls gefällt werden, nicht zugegen seien, fällt nur Kalk); nach 7 bis 8 Stunden ist die Fällung vollständig.

Die filtrirte Lösung wird verdampst und in einer Platinschale bis zur Versüchtigung der Ammoniaksalze mässig erhitzt. Will man rascher versahren, so bedeckt man die Schale mit einem Trichter. Sobald nur noch die ganz oder sast seuerbeständigen Nitrate zurückgeblieben sind, setzt man ein wenig Wasser und dann etwas überschüssige krystallisirte reine Oxalsäure zu. Während der Verdampfung entwickelt sich Salpetersäure und zuletzt sublimirt an den kalten Wänden der Schale Oxalsäure; die oxalsauren Salze zersetzt man durch Glühen und trennt die kohlensaure Magnesia oder die Magnesia durch kochendes Wasser.

1

Nach der Wägung der Magnesia löst man sie heiss mit etwas concentrirtem salpetersauren Ammoniak. Man findet dann die Spuren Mangan wieder, welche bei der Magnesia zurückgeblieben sind, und die gewogen werden, wenn sie nicht zu vernachlässigen sind.

Als Beispiel für die Anwendung der Methoden führe ich im Folgenden die Analyse natürlicher oder künstlicher Silikate an.

### §. V. Analyse von Silikaten.

In Säuren löstiche Silikate. Vollständig löslich in Säuren sind nur die Silikate, welche die Kieselsäure als Gallerte zurücklassen. Die pulverförmige, nach langer Digestion getrennte Kieselsäure gewährt keine Garantie der Reinheit, sie hält oft fremde Substanzen zurück, oder kann davon zurückhalten, ohne dass man es wahrnimmt. Dergleichen Mineralien lassen sich auf die im Folgenden für die unlöslichen bezeichnete Weise behandeln.

Viele wasserfreie Silikate werden nach dem Glüben durch Säuren zersetzt, mit Hinterlassung von Gallerte. Es ist zweckmässig, diesen Versuch in einem tarirten Platingefäss zu machen, um das Gewicht vor und nachher zu bestimmen. Enthält die Substanz Eisen und Mangan, so ist es besser, sie in ein Schiffchen zu bringen und im Wasserstoffstrome zu glühen. Der Gewichtsverlust giebt den Oxydationszustand der Metalle an. Sesquioxyde und in gewissen Fällen die Protoxyde können reducirt werden. So verliert in den grünen Epidoten, in dem Mangan-Epidot von Saint-Marcel das Eisen seinen ganzen Sauerstoff und das Mangan reducirt sich zu Manganoxydul. Im Mangan-Epidot sind diese beiden Metalle als Sesquioxyde vorhanden; berechnet man aus der Analyse, wie viel sie unter dieser Voraussetzung im Wasserstoff an Gewicht verlieren würden, so findet man fast bis auf ein Bruchtheil Milligramm die durch den Versuch gefundene Zahl. Vor dem Glühen sind diese Epidote unzersetzbar, nachher bilden sie mit Salpetersäure Gallerte. Glükt man aber an der Lust, so bilden sich oft magnetische Oxyde, welche die Säuren nicht lösen und die Kieselsäure bleibt hart-- nackig gefärbt. Es scheint mir daher nothwendig, jedes Metallund Kieselsäure enthaltende Mineral nicht eher zu analysiren, bevor nicht seine Reaction in Wasserstoff untersucht worden ist.

In allen Fällen kann ein durch Wasserstoff nicht reducirberes Silikat seines ganzen Eisens und Mangans, welches es zichält, beraubt werden, mittelst hinreichend langer Einwirkung en Salzsäuregas. Diese Metalle werden verslüchtigt, und dieser lestand giebt die beste und schnellste Methode, Eisen und langan in den Silikaten direct zu bestimmen, zugleich ergiebt ie den Oxydationszustand der beiden Metalle. In dem Schiffchen leiben ausser dem Silikat, Chlorcalcium und Chlormagnesium urück, welche man durch Wasser entsernen kann, und oft bleibt er Rückstand noch unter Gallertbildung durch Säuren zersetzbar. ies zeigte sich am Epidot.

Ich nehme an, dass man ein Silikat von folgender Zusamensetzung zu analysiren habe:

Kieselsäure, Magnesia, Kali,
Thonerde, Kalk, Natron,
Eisen, Lithion.
Mangan.

- 1. Die gröblich gepulverte Substanz wird mit Wasser beuchtet und mit Salpetersäure digerirt. Man muss dabei beändig umrühren, um zu verhüten, dass das Pulver Klumpen
  ldet. (Die Platinschale, deren ich mich bediene, hat einen Aususs und flachen Boden, man kann sie mit einem runden Platinech bedecken. Das Ganze ist genau tarirt, so dass man seine
  ubstanz darin wägen kann.)
- 2. Man dampst zur Trockne und erhitzt die Nitrate und Ekieselsäure unter den schon srüher angegebenen Vorsichtsassregeln, bis die Entwicklung der salpetrigen Dämpse aushört. Ienn das Silikat Mangan enthält, so erhitzt man langsamer und int damit auf, wenn die schwarze Färbung gleichsörmig ist; ithält es nur Eisen und Thonerde, so muss die Farbe ockerthaten. In allen Fällen muss die Substanz getrocknet und kleine harte und compacte Massen zertheilt sein.
- 3. Man beseuchtet nun mit salpetersaurem Ammoniak, indem m genau die früher gegebenen Vorschristen besolgt; die Ansenheit der Kieselsäure ändert nichts in der Methode und m Gange der Analyse.
- 4. Ich decantire die Lösung, welche die Alkalien enthält; thigenfalls wende ich auch ein kleines Filter an. In diesem He spült man das, was auf dem Filter geblieben war, in

übrigens während Dasselbe Filter kann eine Schale. man des ganzen ersten Theils des Versuchs benutzen. (Die Flüssigkeit, welche die Alkalien und die Magnesia enthält. in ein Gefäss filtrirt werden, dessen Anwendung ich empsehle; es ist ein Bauch einer am Niveau des Halses abgesprengten Retorte. Den Rand dieses Gefässes erweicht man an einem Punkte über der Schmelzlampe und bildet einen Ausguss. Diese Retortenbäuche ertragen die Temperatur des Sandbades, die Verdampfung geschieht sehr rasch und wegen ihrer engen Oeffnung können sie mit einem Platinblech bedeckt werden; dies verhindert Verluste während der Zersetzung der Ammoniaksalze, welche in diesen Gefässen oft erfolgt). Man wäscht die Oxyde und die Kieselsäure mit der bezeichneten Vorsicht und von jetzt an theilt sich die Analyse in zwei Theile, welche man gleichzeitig aussühren kann.

- 5. Man behandelt die Kieselsäure und die in der Schale gebliebenen Oxyde mit Salpetersäure: man eutfernt so die Metalloxyde, ausser dem Mangansuperoxyd, welches die Kieselsäure rein schwarz färben muss. Ist kein Mangan vorhanden, so bleibt die Kieselsäure mit ihrem gewöhnlichen Ansehen und vollkommen weiss zurück. Man decantirt durch das schon benutzte Filter.
- 6. Die, salpetersauren Salze von Thonerde und Eisen verdampst man und behandelt sie nach dem angegebenen Versahres oder nach dem von Rivot.
  - 7. Mangan und Kieselsäure trennt man mittelst Schweselsäure und Oxalsalpetersäure; man decantirt über dasselbe Filter. Das schweselsaure Mangan wird verdampst und gewogen.
  - 8. Die in der Schale zurückgebliebene Kieselsäure wird geglüht und gewogen, man vereinigt damit die vielleicht auf den Filter, das man besonders verbrennt, zurückgebliebene Substanz.
  - 9. Die Alkalien und die Magnesia enthalten salpetersaures Ammoniak, aber die Lösung ist vollkommen neutral, weshalb oxalsaures Ammoniak Kalk und Magnesia mit grosser Genauigkeit daraus trennt. Wenn man die kleinste Menge Kalk, welche in der Substanz enthalten sein kann, kennt, so wägt man eine äquivalente Menge oxalsaures Ammoniak ab, welche man in festem Zustande in die kalte Lösung bringt. Der Rest der Fällung geschieht mit einer möglichst concentrirten Lösung von oxalsaurem Ammoniak. Man decantirt und sammelt den Kalk

sinem Fijter. Bisweilen bleibt etwas oxalsaurer Kalk am singen, da wo er sich gebildet hat; man löst ihn in en Tropfen Salpetersäure, welche man in dem zum Glüben Kalks bestimmten Gefässe verdampst. Es ist räthlich, einen kleinen Tiegel anzuwenden, in welchen man das oxalsaure sammt Filter noch etwas feucht einträgt. Man bedeckt den el, trocknet und glüht ihn gelind und zuletzt sehr stärk, dass man nöthig hat, ihn zu öffnen. Die Kohlensäure, he sich entwickelt, verbrennt das Filter, sobald nur einige gramm Kalk da sind.

10. Die filtrirte Flüssigkeit, welche die Magnesia und die lien enthält, kann verdampft und sogar geglüht werden (fast 250°) in einem Retortenbauch, welchen man mit einem Platech bedeckt, wenn man ein Verspritzen der Masse betten kann. Dieses Glühen kann eben so in der mit einem ater bedeckten Platinschale geschehen; man behandelt endlich Oxalsäure und trennt die Alkalien und die Magnesia durch es Wasser (pag. 17).

11. Kali, Natron und Lithion werden wie gewöhnlich durch nehlorid getrennt.

# §. VI. Zersetzungsmethode für in Säuren unfösliche Silikate.

Die bis jetzt gebräuchliche Methode der Analyse alkalihal-Silikate erfordert zwei verschiedene Aufschliessungen; die mit kohlensaurem Natron, die andere mit Flusssäure, zwei Manzen, deren Reinheit schwierig zu prüfen ist.

eine aufbrausende Substanz, welche in dem Tiegel leicht steigt und deshalb leicht Verluste veränlasst. Bei der Zerung durch Flusssäure erhält man ein Gemenge von schweuren Salzen und einen Kieselsäure-Rückstand, in welchem nicht selten einen Theil des Alkalis im Zustande besischen ins oder selbst als Fluorsilikat zurücklässt. Man vermeidet en Fehler nur durch Vermehrung der Schwefelsäure und dann eine entsprechende Menge essigsauren Beryt zu, für en Reinheit es keine Garantie giebt.

In gleicher Weise bedieut man sich des kohlenzauren Baryta; ich finde, dass man viel mehr davon anwendet, als nöthig ist, und dass das drei- oder vierfache Gewicht desselben bei nothwendig anzuwendenden hohen Temperaturen ein bedenkliches Verhältniss bildet. Mit einem solchen Ueberschuss wird durch entstandenen kaustischen Baryt Kali verjagt und verfüchtigt sich merklich. Man muss, um diese Verflüchtigung des Kalis sches bei niedriger Temperatur zu verhüten, es an eine fixe Säute binden. Ein solcher Ueberschuss von Baryt ist aber nicht nethwendig; mit 0,8 kohlensaurem Baryt auf 1 Orthoklas erhält men bei einer wenig hohen Temperatur eine glasige, durchsichtige und zersetzbare Masse.

Aber die Trennung des Baryts hat solche Schwierigkeiten, dass ich es vorziehe, statt desselben Kalk zur Zersetzung anzuwenden, selbst wenn die Substanz schon davon enthält. Nach der Methode, welche ich vorschlage, analysirt man ein Silikat in einer einzigen Operation, indem man eine fremde Substanz zusetzt und zwar in gewogener Menge und unter zwei Formen\*), und die Vergleichung der beiden Gewichte genügt zur Nachweisung der Reinheit dieser fremden Substanz. Der Kalk macht, im geringsten Gewicht zugesetzt, die unzersetzbaren Substanzen sehr leicht löslich und bei niederer Temperatur schmelzbar; derselbe ist die einzige Substanz unter denen, welche man anwenden könnte, die sich leicht absolut rein darstellen lässt. Am Ende dieser Abhandlung werde ich die Methode, ihn darzustellen, angeben.

In kleiner Menge angewendet giebt der Kalk mit Kieselsäure oder Thonerde enthaltenden Substanzen ein schmelzbares, volkommen klares und durchscheinendes Glas, wenn keine färbenden Metalloxyde vorhanden sind. Seine Schmelzung ist eben so rubig, als die des gewöhnlichen Glases, weil sich vor und nach

<sup>\*)</sup> Bei der Außschliessung wägt man den Kalk ansangs als kohlensaures Salz, dann als Aetzkalk. Die Disserenz zwischen den beiden Gewichten muss genau <sup>22</sup>/<sub>50</sub> vom Gewicht des kohlensauren Kalks sein. Das Aequivalent der Magnesia, der einzigen Substanz, welche man als Verunreinigung fürchten kann, ist zu verschieden von dem des Kalks, als dass diese Probe entscheidend wäre.

der Bildung kein Gas entwickelt. Wegen dieser Eigenschaft kann man 2 bis 3 Grm. des Silikats in einem Tiegel, kleiner als ein Fingerhut, selbst sehr leicht über der Lampe aufschliessen.

Die Genaugkeit endlich, mit welcher der Kalk sich wägen lösst, ist so gross, dass man die einer Substanz zugesetzte Menge fast bis auf 1 Milligramm wieder finden und demnach dies Element auch in den Substanzen, welche ihn von Natur enthalten, genau bestimmen kann. Ich habe gesagt, dass eine kleine Menge einem Silikate zugesetzter Substanz es in Säuren löslich macht, nichts destoweniger aber die Alkalien im Zustande der Verbindung mit Kieselsäure hesse, somit also ihrer Feuerbeständigkeit nicht sehade. Ich kann direct beweisen, dass die Alkalien sich unter diesen Umständen nicht verflüchtigen.

Ich nahm;

Kali und Natron haltigen Orthoklas Kohlensauren Kalk 1025, welcher gab: Kalk 2026,5 574,0 2600,5

Das aus diesem Gemenge entstandene Glas wurde geglüht, dann geschmolzen; es wog noch 2600,5.

Hierauf setzte ich es sammt dem Platintiegel in zwei andere Tiegel von Platin; das Ganze wurde in einen guten Thontiegel eingesetzt und auf die von mir früher beschriebene Art\*) hei solcher Temperatur geglüht, dass der Thontiegel flüssig wurde und die beiden äussern Platintiegel geschmolzen waren. Nur der innere Tiegel war kaum angegriffen; er enthielt das Glas, dessen Gewicht noch 2600,5 betrug.

Ich verfahre bei dieser Ausschliessung durch Kalk in solgender Weise: Das Silikat wird auf dem Stahlambos gröblich gepulvert, der seine Staub wird durch ein seidnes Sieb abgesiebt und dann mit wenig sehr verdünnter Salpetersäure behandelt, hierauf gewaschen und getrocknet. Die geglühte Substanz (um den Wasserverlust zu bestimmen) wird in einen sehr kleinen taristen Platintiegel gebracht, von 5-6 Grm. Gewicht und gross genug, um 2-3 Grm. Substanz zu sassen. Auf diese Substanz schütte ich gepulverten kohlensauren Kalk und wäge, nachdem einige Zeit nicht über 200° erhitzt worden ist. Man mischt nun

<sup>\*)</sup> Dies. Journ. LVIII, 319.

mit bekannten Vorsichtsmassregeln. Diese ganze Operation darf keinen Gewichtsverlust des Gemenges verursachen, im Gegentheil muss auf der Waage wegen der Absorption von hygroskepischem Wasser eine geringe Zunahme stattgefunden haben. Ich glühe den Kalk bei der Hitze einer Lampe mit doppelten Lustzug, schmelze das Glas, indem ich unter die Lampe ein Löthrohr mit weiter Mündung leite, die mit dem Blasebalge einer Schmelzlampe in Verbindung steht. Die geschmolzene Substans muss klar sein und alle Zeichen einer durch vollkommene Flüssigkeit erzeugten Homogenität besitzen; sie muss dasselbe Gewicht baben, wie das gänzlich gefrüttete Gemenge und dies Gewicht muss absolute Reinheit des Kalks zu erkennen geben-Wenn man Silikate mit veränderlichen Metalloxyden schmilzt, so findet man im Allgemeinen, dass diese Veränderlichkeit in der so beschränkten Atmosphäre der kleinen von mir angewendeten Tiegel ausserordentlich gering ist. Sie kann aber mit der Waage ganz genau nachgewiesen werden, indem man das wirkliche Gewicht des Glases mit der Zahl vergleicht, welche man erhält, indem man zu dem Gewicht der angewendeten Substanz das Gewicht des berechneten Kalks hinzurechnet. Es ist wesentlich, dieses Element zu bestimmen, zunächst um den Oxydationszustand der Metalle in der ursprünglichen Substanz später bestimmen zu können, dann auch um die Menge Kalk genau kennen zu lernen, welche der zersetzten Substanz zugesetzt worden ist.

Man trennt hierauf das Glas vom Platintiegel. Man pulverisirt gröblich in einem Achatmörser. Wenn die Masse volkkommen homogen ist, kann ein sehr kleiner Verlüst nicht schaden.

Diese kleine mechanische Operation würde vermieden werden können, denn das Glas würde sich bis ins Innere zersetzen. Aber man würde demselben Uebelstand begegnen, welchen man so oft in den Aufschliessungen mittelst kohlensauren Natrons antrifft. Die Lösung verlangt anstatt einiger Minuten mehrere Stunden. Wenn die Gläser pulverisirt sind, wird die Lösung in weniger als zehn Minuten in Berührung mit Salpetersäure, welche man beständig umrührt, fest durch die als vollkommen klare und farblose Gallerte ausgeschiedene Kieselsäure.

Man kann die Analyse mit dem Ganzen oder nur mit einem

Theile des Glases aussühren, welches sich in hinreichend grosser Menge darstellen lässt, dass sie für mehrere Versuche ausreicht.

In einigen Fällen bediene ich mich folgender Mengen von Kalk:

	Menge des Kalks auf 1.	Menge d. kohlens. Kalks für 1.
Feldspath, Porphyr etc.	0,15 bis 0,2	0,3 bis $0,4$
Den Feldspäthen ähnliche Mineralien	0,23	0,4
Thonerde-Silikate (Disthen etc.)	0,3 bis 0,4	0,5 bis 0,7
Korund etc.	0,4 bis 0,5	0,8 bis 1

Je grösser die Menge des Kalks ist, desto grössere Hitze ist zur Schmelzung und Erzeugung eines homogenen Glases erforderlich.

Wenn man durch Salzsäuregas (wie S. 19 angegeben) Eisen, Mangan und, wie ich später zeigen werde, auch andere Metalle, welche die Silikate enthalten, entfernen will, so muss man diese Behandlung noch vor der Zersetzung mit Kalk vornehmen. Man sammelt die Metallchlorüre in einer Porzellanschale, wäscht die in dem Schiffchen zurückgebliebene kieselsäurehaltige Substanz, nachdem sie gewogen worden ist, durch Decantation aus, und verdampft die ganze Menge der Chlorüre mit überschüssiger Salpetersäure in derselben Porzellanschale; man glüht die Nitrate etwas etc. und analysirt nach dem schon beschriebenen Verfahren. Man findet alles darin ausser der Kieselsäure und Thonerde.

Die in dem Schiffchen zurückgebliebene unlösliche Substanz, welche gewöhnlich zusammengeballt, obwohl sehr porös ist, wägt man und untersucht, ob sie zersetzbar ist. Wenn sie es nicht ist, schmilzt man das Ganze oder einen Theil mit Kalk. Sie enthält alle Kieselsäure und Thonerde mit Kalk, Magnesia, Alkalien etc., aber man findet keine Spur von Eisen oder Mangan darin.

المستنا

}

15

10

Ħ

М

Schliesslich habe ich noch einige Worte über die Darstellung der von mir angewendeten Reagentien zu erwähnen.

Salpetersäure. Käusliche, zwei Mal destillirte Säure, nach sehr langer Digestion mit einem Gemenge der Lösungen von salpetersaurem Baryt und Silber.

Salpetersaures Ammoniak. Reine Salpetersäure und destillirtes Ammoniak; dieses in kaum wahrnehmbarem Ueberschuss; man lässt krystallisiren.

Oxalsäure. Kandiszucker, in Wasser gelöst, welches einige Tropsen reiner Oxalsäure enthält; die filtrirte und etwas eingedampste Lösung wird mit Salpetersäure in Platingesässen behandelt.

Oxalsaures Ammoniak. So bereitete Oxalsaure und destillirtes Ammoniak.

Käustiche Schweselsäure. Mit etwas schweselsaurem Ammoniak destillirt.

Salzsäuregas. In eine grosse tubulirte Flasche bringt mam geschmolzenes Kochsalz, dann concentrirte käusliche Salzsäure, womit die Flasche bis zur Hälfte gefüllt wird. Durch den Tubulus zieht eine Trichterröhre, welche an ihrem untern Theile ausgezogen und aufwärts gebogen ist und durch welche Schwefelsäure eingegossen wird. Das Gas wird in einer Woulf'schen Flasche, welche Wasser enthält, gewaschen und durch Schweselsäure fast getrocknet. Es wird durch eine lange Caoutschoucrohre in die Porzellanröhre, geleitet, was den Apparat sehr bequem Wenn man die ersten Portionen Schwefelsäure zusetzt, erfolgt eine starke Entwicklung von Gas, welches der käuflichen Salzsäure entrissen wird und zum Austreiben der Lust aus dem Apparate dient. Nach und nach zersetzt sich auch das Kochsalz selbst bei gewöhnlicher Temperatur, und von diesem Augenblicke an lässt sich der Gasstrom leicht wie ein Kohlensäurestrom behandeln.

Kalk zu Aufschliessungen. Man löst weissen Marmor in Salpetersäure, dampst zur Trockne und glüht in einer Platinschale, bis ein wenig salpetersaurer Kalk zersetzt und auf der Obersläche kaustischer Kalk gebildet ist, löst in destillirtem Wasser und erhitzt die trübe Lösung einige Zeit bis zum Sieden. Man siltrirt und giesst die kalte Lösung in concentrirtes und überschüssiges kohlensaures Ammoniak. Man decantirt und wäscht auf einem mit Baumwolle verstopsten Trichter lange aus. Wenn im Kalk salpetersaures Ammoniak zurückbliebe, so würde sich während des Trocknens oder beim Beginn des Glübens salpetersaurer Kalk bilden, und der Gewichtsverlust dieses

kohlensauren Kalks beim Glüben würde ein falsches Resultat . geben.

Die von mir aufgestellten Methoden werden täglich von meinen Schülern im Laboratorium der Éole Normale angewendet.

#### II.

# Ueber das muthmasslich neue Metall Aridium.

Von

#### Bahr.

(Mitgetheilt der Schwedischen Akademie durch Herrn L. Svanberg)
(Öfvers. of Vet. Akadem. Förhandt. 1852, p. 161.)

Vor einigen Jahren machte Ullgren einen Aufsatz über ein im Chromeisenstein von Röras gesundenes neues Metall "Aridium" bekannt, worüber seit der Zeit keine weiteren Versuche mitgetheilt worden sind. Bahr hat nun genau nach den Vorschriften Ullgren's die Versuche des Letztern zur Darstellung des neuen Metalls wiederholt und theilt darüber Folgendes mit.

Ich bediente mich zur Darstellung des neuen Metalls desselben norwegischen Chromeisens wie Ullgren und wahrscheinlich sogar einer Stufe aus demselben Erzhausen. Fein pulverisirt, aber nicht geschlämmt, behandelte ich das Mineral mit ziemlich starker Salzsäure und trennte die Lösung vom Rückstand. Nach Entfernung der Kieselsäure leitete ich schweflige Säure in die Lösung, übersättigte hierauf mit Schweselwasserstoff und liess die Flasche mit der Lösung einen Tag verschlossen stehen. Nach Verlauf dieser Zeit hatte sich ein wenig Schwefelarsenik und eine Spur Schweselblei ausgeschieden, die Lösung war grün von Chromoxyd gefärbt. So giebt auch schon Ullgren an, um die allgemein verbreitete Ansicht von der Unangreisberkeit des Chromeisensteins durch Säuren zu widerlegen. Ich bin iedoch über die Quelle des Chromgehalts der Lösung anderer Ansieht und glaube, dass derselbe nach dem gelben Anflug an

den Erzstufen zu urtheilen von hasischen, mit Chrom verunreinigten Salzen herrührt, die bei der Verwitterung des Minerals
entstanden. Man kann auch mit sehr verdünnter Salzsäure ein
wenig Chrom aus dem Mineral ausziehen und zugleich Eisenoxyd, aber nie eine Spur Eisenoxydul, welches selbst nach der
Behandlung des Erzes mit concentrirter Salzsäure wahrscheinlich
nur von Magneteisenstein herrührt.

Die eben erwähnte Lösung, mit Ammoniak versetzt und mit Schwefelwasserstoff behandelt, wurde dann mit Salzsäure bis eben zur schwach sauren Reaction versetzt, wobei ein wenig Schwefelnickel (zinkhaltig) sich ausschied. Die Flüssigkeit aber enthielt noch viel Schwefelnickel gelöst, denn auf nassem Wege bereitet ist dieses durch Salzsäure sehr merklich zersetzbar und wenn man noch so vorsichtig, wie ich es that, verfährt. Darum mag auch Ullgren die keineswegs unmerkliche Quantität Nickel, die im norwegischen Chromeisenstein enthalten ist, entgangen sein. Der lichtgelbe unbedeutende Rückstand mag vielleicht das Schwefelarsenik gewesen sein.

Nach Abdunstung des Schwefelwasserstoffs oxydirte ich durch etwas Salzsäure und chlorsaures Kali das Eisen in der Lösung, fällte durch Ammoniak Eisenoxyd. Thonerde, Chromoxyd und das muthmassliche Aridoxyd und fand in dem Filtrat eine Spur Nickel und Kalk und Magnesia, aber von letzteren weniger als zu vermuthen war. Aus dem etwas ausgewaschenen Niederschlag zog heisses Kali nicht sehr viel Thonerde aus, das Uebrige davon wurde nach dem Auswaschen mit kohlensaurem Kali und Salpeter fein gemischt und eine ziemliche Zeit lang fast bis zur Weissgluth erhitzt. Wasser zog aus der geschmolzenen Masse Chromsäure und Thonerde aus und als der unlösliche Rückstand in Salzsäure gelöst und die Lösung mit Ammoniak gefällt war, enthielt das Filtrat anscheinend mehr Talkerde als früher und Kali zog aus dem Ammoniak-Niederschlag noch reichlich Thonerde aus.

Der in Kali unlösliche Rückstand, welcher Eisenoxyd, Aridoxyd und etwa Spuren von Kalk, Magnesia, Nickel etc. enthalten musste, wurde in möglichst wenig Salzsäure gelöst und mit kohlensaurem Baryt behandelt. Das Filtrat enthielt Nickel und etwas Magnesia, keinen Kalk. Der Niederschlag wurde sorg-

fältigst ausgewaschen, wieder in Salzsäure gelöst, die Lösung vom überschüssigen Baryt befreit und mit Ammoniak gefällt, welche Fällung nun nur Eisen- und Aridoxyd enthalten musste. Sie bildete eine gelbbraune Masse ohne glasigen Bruch, die vor dem Löthrohr Eisen- aber keine Chromreaction zeigte. Indessen wurde Sicherheits halber das Pulver nochmals mit kohlensaurem Kali und Salpeter geschmolzen bei möglichst hoher Temperatur, und nun zog Wasser aus der geschmolzenen Masse Chromsäure, aber keine Spur Thonerde aus, auch war im Rückstand nichts davon enthalten und Eisen- und Aridoxyd waren endlich frei von fremden Beimengungen.

Oxydpulvers mit kohlensaurem Kali und Salpeter immer wieder Chromsäure ausziehbar war, während das Pulver vor dem Löthrohr keine Chromreaction zeigte, indem die Eisenreaction letztere verdeckte. Es scheint demnach das Chrom aus andern Oxyden ausserst schwer durch kali entfernbar zu sein und obwohl Ullgren es durch Schmelzen mit chlorsaurem Kah versucht hat, so bin ich doch darin von ihm abgewichen, weil ich wegen der zu leichten Zersetzbarkeit der Chlorsäure und der Einhüllung von Oxydtheilchen im schmelzenden Chlorkalium weniger Wirkung erwartete, als von dem bei hober Temperatur gebildeten Kali.

Diese Abweichung aber mag gerade erklären, warum die nun bewirkte Fällung des Aridumoxyds alle Charaktere des gewöhnlichen Eisenoxyds an sich trug, ausser dass das getrocknete Hydrat mehr erdig oder pulvrig, mehr gelbbraun erschien. Auch erklärt sich daraus die eitronengelbe Farbe der salzsauren Aridisung und ihr Unvermögen, zu krystallismen. Ich habe mich nämlich überzeugt, dass reine Eisenchloridlösung mit sehr wenig Chromoxyd versetzt, sich genau eben so verhält.

Die nunmehr von Chromoxyd und Thonerde völlig befreite Substanz wurde nach Ullgren's Vorschrift in möglichst wenig Schwefelsäure gelöst, die Lösung mit Alkohol und ihrem sechsfachen Volum Aether vermischt und letzterer nach einiger Zeit erneuert. Die ätherhaltige Flüssigkeit wurde durch Abdunsten von Aether befreit und hierbei schieden sich Flocken von Kieselsäure aus, die vor dem Löthrohr mit überschüssigem kohlen-

sauren Natron ein opakes Glas gab. Diese Erscheinung erklärt sich daraus, dass bei der Concentration der Lösung etwas schwefelsaures Chromoxyd unlöslich geworden und der Kieselsaure sich beigemischt hatte.

Die concentrirte Aridoxydlösung wurde nun unter den Exsiccator gestellt und lieserte nach einigen Tagen kleine warzensörmige Krystallgruppen, die mit Weingeist gewaschen, das schwefelsaure Aridoxyd darstellten.

Aus der rückständigen schweselsauren Eisenoxydlösung hatte sich ein geringer weisser Niederschlag ausgesondert, der sich in nicht zu wenig Wasser auslöste und sich als Gyps auswies.

Mittelst Weinsäure und Magnesiasalz konnte in der schwefelsauren Eisenoxydlösung keine Phosphorsäure aufgefunden werden und daher untersuchte ich auf eine sonst nicht empfehlenswerthe Weise die Lösung auf Anwesenheit anderer nicht dreiatomiger Basen. Sie wurde nämlich zur Trockne gedampst und ein wenig Schwefelsäure abgeraucht. Der Rückstand löste sich völlig in Wasser und diese Lösung sehr verdünnt wurde so lange gekocht, bis nichts mehr sich ausschied. Dies östers wiederholt erhielt ich das basisch-schweselsaure Eisenoxyd von der bekannten hochgelben Farbe.

Aus der davon abfiltrirten Lösung fällte Ammoniak wenige Flocken Eisenoxyds, und Oxalsäure brachte darin eine fast unmerkliche Trübung hervor, aber Schwefelwasserstoff zeigte kein Nickel an.

Die alkalische Lösung der Thonerde und des Chromoxyds, die beide vereinigt waren, sättigte ich mit Salzsäure und erhielt bei Zusatz von Weinsäure, Talkerdesalz und Ammoniak einen reichlichen Niederschlag von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia.

Das erhaltene schwesels. Aridoxyd bestand unter 150-sacher Vergrösserung aus strahlensörmig um einen Mittelpunkt zusammengruppirter Krystallnadeln, ähnlich Stilbit. Aber eben so zeigte sich das schweselsaure Eisenoxyd, von welchem durch Aether das Aridoxydsalz getrennt war, nachdem es mit überschüssiger Schweselsäure versetzt im Exsiccator einige Tage gestanden hatte. Und dasselbe Ansehen bot gestissentlich rein bereitetes Eisenoxydsalz dar.

Daraus würde zunächst solgen, dass schweselsaures Aridund Eisenoxyd isomorph seien. Ich löste nun das schweselsaure Aridoxyd in Wasser, sällte mit Ammoniak, trocknete und glübte. Das Produkt war ein rothes Pulver wie Eisenoxyd. Die Menge aus 183 Grm. Chromeisenstein betrug nur 0,0205 Grm. Hiermit wurden solgende Versuche angestellt:

Ein Theil mit Soda vor dem Löthrohr reducirt, lieserte glänzende Metallstitern, die ein wenig magnetisch waren. Auf der Kohle ein sehr geringer weisser Beschlag, nicht weiter untersuchbar. Ein anderer Theil wurde auf einem Uhrglas in concentrirter Salzsäure gelöst und mit Weingeist versetzt; es entstand keine grüne Färbung. Der letzte Antheil des Aridoxyds wurde mit etwas Zuckerkohle, Schwesel und kohlensaurem Natron im Porzellantiegel geglüht, das Geschmolzene in Wasser gelöst und filtrirt. Die Lösung mit Salzsäure übersättigt und mit Alaunlösung versetzt, dann durch Ammoniak gefällt, gab eine phosphorhaltige Thonerde, während der Alaun srei von Phosphorsäure war. Die vom krystallisirten schweselsauren Aridoxyd abgegossene Schweselsäure und der Weingeist, die zur Abscheidung gedient hatten, gaben aus dieselbe Weise, wie oben erwähnt, behandelt, merkliche Mengen Phosphorsäure.

Das von mir gesundene Aridiumoxyd erwies sich demnach als phosphorsäurehaltiges Eisenoxyd. Die Phosphorsäure war wahrscheinlich als Kalksalz dem Eisenoxyd gefolgt, worauf die Anwesenheit des Gypses (s. oben) hinweist.

Ich hätte nun sreilich das rückständige Schweseleisen untersuchen sollen, um die Uebereinstimmung in der Reaction zu bewahrheiten; aber ich habe es sür überslüssig gehalten, da Ullgren's Reactionen auf Aridium von denen auf Eisen gar keinen so charakterischen Unterschied angeben, eine einzige ausgenommen.

Das Gewicht, welches Ullgren auf die abweichenden Farbeschattirungen legt, hat keine besondere Bedeutung, da vieles subjectiv dabei ist und überdies bekanntlich je nach den Umständen, unter denen gefällt wird, ob aus saurer oder concentriter Lösung etc., die Farbe desselben Körpers oft Abweichendes zeigt. Auch die rothe Farbe mit Schweselcyankalium hielt sich in meinen Versuchen eben so in der Aridoxydlösung wie in der Eisenoxydlösung.

Nur eine einzige Reaction Ullgren's kommt dem Eisen nicht zu, nämlich vor dem Löthrohr auf Kohle nicht reducirt zu werden. Diese schien allerdings unerklärlich und ich habe sie bisher nicht berührt.

Dass aber Aridium nicht als gegossener Regulus im Kohlentiegel erhalten werden konnte, scheint mir, wenn eine Muthmassung erlaubt ist, nicht so unerklärlich; denn unter den Umständen, unter denen Ullgren die Reduction bewerkstelligte, ist es wahrscheinlich, dass ein nicht schmelzbares Polycarburet sich bildete, welches mit Salzsäure keinen gasförmigen Kohlenwasserstoff entwickelte, woher keine Gasentwicklung überhaupt bemertt werden konnte. Ich betrachte es überhaupt als zweiselhast, dass dieses Polycarburet (vielleicht eines wie Stammers mit 70 p. C. Kohle) als geschmolzener Regulus erhalten werden und dass bei seiner Behandlung mit Säure sich Wasserstoff entwickeln könne.

Aus dem Bisherigen folgt also, dass ein neuer einfacher Stoff mit den Eigenschaften, die ihm Ullgren zutheilt, aus dem Chromeisenstein von Röras nicht dargestellt werden kann und dass das angebliche Aridium aus Eisen mit einem Gehalt von Phosphor und wahrscheinlich etwas Chrom besteht.

### III.

# Magnus's Gasapparat für organische Analysen.

(Hierzu eine lithographische Tafel.)

Da jetzt ziemlich allgemein Gas in den chemischen Laboratorien angewandt wird, so ist es manchem Leser dieser Zeitschrift vielleicht angenehm, einen Apparat zur Ausführung organischer Analysen kennen zu lernen, den der Prof. Magnus construirt hat. Zwar ist für denselben Zweck bereits von Dr. Sonnenschein Bd. LV, 480 dieses Journals ein Apparat angegeben, indess möchte der folgende vielleicht einige Vortheile

jewähren. Derselbe ist auf Taf. I. abgebildet, wo Fig. 1. die rordere und Fig. 2. die Seitenansicht darstellt.

ab ist eine Röhre von Messing, in welche durch die beiden Hähne a und b das Gas eingeleitet wird. Aus dieser Röhre, welche auf zwei Ständern von Metall cd und ee' ruht, die auf die hölzernen Brettchen D und E aufgeschraubt und in Fig. 3. in der Seitenansicht dargestellt sind, kann das Gas durch 180 seine Löcher ausströmen, die zwei Linien von einander entsernt, in einer mit der Achse der Röhre Parallelen angebracht sind. Damit die Löcher immer nach oben gewandt bleiben, ist die Röhre bei e mit einem kleinen viereckigen Ansatz versehen, der in den Einschnitt e des Ständers passt. Bei f und h sind schmale Messingstücke in der Form von fg Fig. 2. an der Röhre ah befestigt. Auf diesen ruht der schornsteinartige, viereckige, sich nach oben verjüngende Kasten von schwarzem Eisenblech fghik, in dem sich das Gas mit atmosphärischer Luft mischt, und der oben bei ik durch ein Drahtgewebe geschlossen ist, das, um es leicht erneuen zu können, um zwei eiserne Schienen gewickelt wird, die mittelst Vorreiber befestigt werden. Dieser Kasten ist mit mehreren Scheidewänden Imn versehen, die dazu dienen, ihm eine grössere Festigkeit zu geben. Ausserdem ist an seinen schmalen Seiten ein starker Drath op aufgeniethet, dessen Enden durch die Messingstücke fg und h reichen. Sie sind durchbohrt und werden mittelst keilförmiger Stifte sestgehalten. Ohne diese Vorsichtsmassregel hebt sich der Kasten wenn er warm wird an einer oder der andern Ecke und das Drahtgewebe ik bleibt nicht eben.

qr stellt die zu erhitzende Glasröhre vor, welche an der eisernen Stange st aufgehängt ist. Auf diese Stange werden auch die Bleche y gehängt, die dazu dienen, eine Abkühlung durch die äussere Lust zu hindern.

Um die Röhre qr allmählich von einem Ende zum andern erhitzen oder einzelne Stellen derselben heizen zu können, was bei organischen Analysen nothwendig ist, wendet man die Messingstücke xz an, durch welche die Oeffnungen der Röhre ab theilweis verschlossen werden können. Dieselben sind sorgfältig auf die Röhre ab aufgeschliffen und mit einem Stiele x versehen, damit man sie leicht auf die Röhre auflegen und wieder abnehmen kann. Wenn die Stücke ausliegen, so lehnen sich sämmtlourn. (. prakt. Chemie. LX. 1.

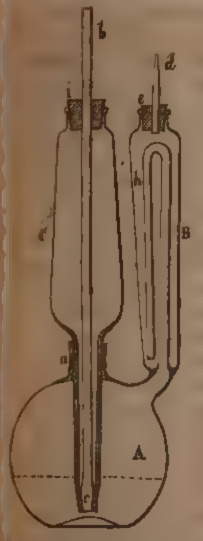
inche Stehe gegen den stanken Braist vw. der augleich dam den:. die Isreticisen I- und E. m. unveränderter Entferung zu erhalten. Um aber die Stehe. im m. weicher die Verbrennungs-rühre erhatt wird. vollständig inegrenzen zu können, werden auf das Israhtgewebe in Schienen von Essenishech aufgelegt, von der Form A.B. Indem diese Schiene allmählich von k mach i geschohen und die Messingstücke zu gieichmänig in derselben Richtung eingensommen werden. rückt auch die Erkitung eber so fort.

Statt der Messingstücke zu würde nam auch Midrenstückt anwenden künnen, die um ab dreiber sind und nur einen achmalen Schitz haben; aliein die abnehmbauen Stücke schienen in mehrfacher Beziehung zweckmässiger.

#### IV.

# Apparat zur quantitativen Bestimmung der Kohlensäure.

Unter den mancherlei neuerlich vorgeschlagenen Apparatot zur quantitativen Bestimmung der Kohlensäure durch Gewichteverlust hat sich mir der nachstehende, welcher von Herri Geissler in Berlin angesertigt worden, als der bequemste unt zuverlässigste bewährt, indem er zwei sehr wichtige Vortheilt darbietet, nämlich: 1) dass er während des Erkaltons der er wärmten Flüssigkeit keine besondere Feberwachung bedarf, und das Zurücksteigen der Säure in das unterste Behältniss zu verhüten und 2) dass in ihm ausser der zum Trocknen der Kohlensäure bestimmten Schweselsäure eine andere Säure zur Zer setzung der Substanzen, bei denen Schweselsäure hinderlich sein würde, wie z. B. bei kohlensaurem Kalk, angewendet werden kann. —



Der Apparat besteht aus zwei Theilen. von denen A und B den einen. C den andern ausmacht. Letzterer ist bei a in A eingeschmirgelt, so dass er luftdicht schliesst und Behufs der Fällung und Entleerung von A leicht abgenommen werden kann. In C befindet sich ein oben und unten offenes Glasrohr b. welches unten bei c in C wasserdicht eingeschliffen ist. R ist der Behälter für die Schwefelsäure und wird ungefähr zur Hälfte angefüllt, wenn die Flüssigkeit in A bis zur punktirten Linie reicht. Auf B ist ein Kork e mit der oben und unten offenen Glasröhre d gesteckt und b wird durch den leicht verschiebharen Kork i in der richtigen Lage erhalten. ein neuer Zuflass von Säure erforderlich ist, hebt man i mit b ein wenig in die Höhe und drückt dann wieder i in seine vorige Lage, wodurch der weitere Zufluss bei c abgeschlossen ist.

Wenn Stücke einer in Wasser unlöslichen kohlensauren Verbindung oder das Pulver derselben zersetzt werden soll, so füllt man es, indem C abgehoben ist, bei a em, übergiesst es mit do viel Wasser, dass letzteres ungefähr 1 Linje über der Oeffaung von C steht und bewegt die Substanz durch Schütteln so our Seite, dass mehts davon unter e liegt; sonst bewinkt die erste hestige Entwicklung der kohlensäure ein Aufsteigen der Flüssigkeit in b bis zum Herausdringen aus der ohern Oeffnung, was auch geschicht, wenn ein in Wasser lösliches kohlensaures Salz zersetzt werden soll. In diesem Fall muss man einen Meinen Kork bereit halten, um die obere Oeffnung von b sofort zu verschliessen, his die erste Partie Kohlensäure ausgetrichen ist und die Schweselsäure in dem Rohre h zu steigen beginnt, wenn A eine Temperaturverminderung erfährt. Da die Zersetzung eines löslichen kohlensauren Salzes indess in der Regel durch Schwefelsäure geschehen kann, so wird man sich für diesen Fall eben so gut der frühern Kohlensäureapparate bedienen.

Will man z. B. kohlensauren Kalk zersetzen, so bringt man ihn auf die vorhin angegebene Weise in A, füllt darauf C mit Salzsäure und zwar so weit an, dass der Stand der Säure in C wenigstens 1 Zoll höher ist als der Stand der Schwefelsäure in B, indem man i in die Höhe zieht, während b fest eingedrückt wird. Dann setzt man C auf A sest und giesst die nöthige Menge Schwefelsäure in B. Man kann nun den Apparat, wenn die zersetzende Wirkung der Salzsäure beginnt, erwärmen und dann erkalten lassen, ohne dass aus B Schwefelsäure nach A dringt. Denn es tritt durch b die Lust in A ein, wenn man, wie sich von selbst versteht und oben schon angedeutet wurde, in dem Stande der Flüssigkeit in A und B (nach ihrem verschiedenen spec. Gew.) kein zu grosses Missverhältniss gewählt hatte. Dies lässt sich aber leicht vermeiden, da man ja die Quantität der zu zersetzenden Substanz und die ungefähr dazu erforderliche Salzsäure kennt und die Wahl der Menge in seiner Gewalt hat. Zweckmässig ist es, B nicht mehr als zur Hälste, höchstens <sup>2</sup>/<sub>3</sub> seiner Höhe mit Schweselsäure zu süllen und die erforderliche Menge zur Trocknung der Kohlensäure ist dann ausreichend vorhanden.

Die relativen Verhältuisse des Apparats giebt die Zeichnung an. Die absolute Grösse kann je nach Gutdünken und nach der Genauigkeit der Wage, die man besitzt, natürlich verschieden gewählt werden.

Die Ungenauigkeit, die man in dem freien Zutreten der wasserhaltigen Luft durch b in den Apparat etwa finden möchte, kann man leicht durch Aufstecken eines kleinen Chlorcalciumrohrs auf b während des Erkaltens beseitigen. Uebrigens dürste der Wassergehalt der Luft kaum ein ins Gewicht fallender Fehler bei diesen Versuchen sein.

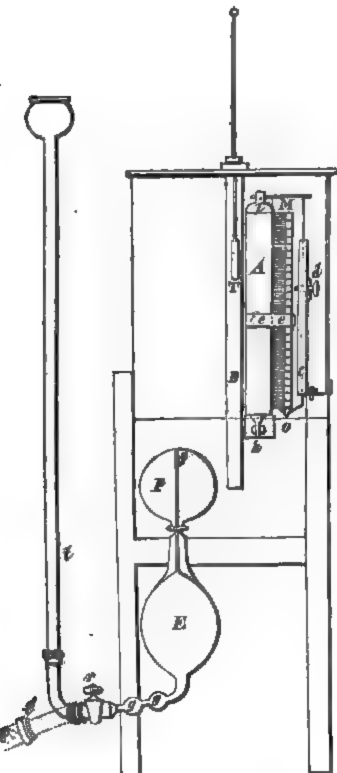
#### V.

# Jeber eine genaue Methode, Gasvolumina

Yon

#### C. Brunner.

(Archio. des Scienc. phys. et naturell. 1853. 1.)



Das Verfahren beruht auf dem Princip, von welchem schon Rudberg, Dulong und Petit und Kopp Anwendung gemacht haben, nämlich sehr kleine Volumenmengen von Gasen durch das Gewicht des durch sie verdrängten Quecksilbers zu ermitteln, und dazu dient folgender Apparat.

A ist ein Glasrohr von ungefähr 10 - 11 Millim. Durchmesser im Lichten. hat eine Kappe i von Kupferblech, mittelst deren es an einem eisernen Ständer befestigt werden kann und trägt einen Massstab M, dessen untere Spitze o die Oberfläche des Quecksilbers in einer kleinen pneumatischen Wanne berübrt. Die untere Oeffnung des Glasrohrs A ist durch einen sorgfältig gearbeiteten Stahlhahn h verschliessbar. An der Wanne ist der Ständer C befestigt und an diesem lässt sich der Massstab vermittelst einer Schraube d auf und ab bewegen; er dient dazu, um den Stand des Quecksilbers im Innern des Rohres A abzulesen, indem man sich des hinauf und herunter schiebbaren Kupferblechs ee als Visirlinie bedient, wenn etwa beim Versuch das Gas unter einem geringeren als dem atmosphärischen Druck steht, was häufig vorkommt. Ein zweites Glasrohr D, am untern Ende offen und am obern mit einem empfindlichen Thermometer T versehen, dessen Kugel mitten im Rohr sich befindet, ist in einem viereckigen Glaskasten eingeschlossen und in ihm soll die Temperatur des Gases bestimmt werden. Der Glaskasten soll die äussern Temperatureinflüsse abhalten.

Der Gebrauch des Apparats findet auf folgende Art statt: Das über Wasser oder Quecksilber aufgesammelte Gas wird in der Glaskugel P in die Quecksilberwanne gebracht, um in die Gaspipette E eingesogen zu werden. Diese besteht aus der Glaskugel E, auf welche das Rohr f (am besten ein Eisenrohr mit capillarer Oeffnung am Ende) eingekittet ist und aus dem mit trichterförmigem Einguss versehenen Rohr t. Man füllt zuerst E und f mit Quecksilber, welches durch t in aufrechter Stellung eingegossen wird, schliesst hierauf den Hahn r, bringt die mit Gas gefüllte Kugel P so über f, wie es die Figur zeigt, und össnet dann, nachdem t in die Lage t' gebracht ist, den Hahn, damit Quecksilber aus t' aussliesse. Auf diese Art füllt sich E mit dem Gas und damit nicht etwa beim Anfüllen von E mit Quecksilber Lust eindringe, sind die kleinen Erweiterungen gg angeblasen. Die mit Gas gefüllte Pipette wird dann nach Entfernung von P in die untere Oeffnung des mit Quecksilber gefüllten Rohres A eingesteckt, der Hahn h durch einen rechtwinklig gehogenen Eisenstab geöffnet und durch Nachguss von Quecksilber durch das wieder aufgerichtete Rohr t in E das Gas in die Maassröhre A eingetrieben. Nachdem dieses vollendet, setzt man den Glaskasten sammt Thermometer über die Messröhre und notirt nach ungefähr 15 Minuten die Temperatur, indem man alsdann mittelst des Eisenstabs den Hahn h verschliesst, ohne dadurch mit der Hand zu nahe an das Robr zu Dann schreitet man, nachdem sie losgeschraubt ist, zum Wägen der Röhre A, deren Capacität für Quecksilber (dem Gewichte nach) bekannt ist.

Am zweckmässigsten geschieht die Bestimmung des Gases im seuchten Zustande und zu diesem Zweck benetzt man die innern Wände von A; ehe das Gas hineingelassen wird, mittelst eines seuchten Pinsels. Bezeichnet man nun mit

- q die Menge Quecksilber, welche A bei 0º fassen kann,
- q' die Menge Quecksilber, welche nebst dem zu bestimmenden Gase darin geblieben ist,
- d die Depression des Quecksilbers, welche dem Caliber des Rohres zukommt,
- t die Temperatur des Thermometers und des umgebenden Raums (die man als gleich annehme),
- B den Barometerstand,
- b die Höhe der Quecksilbersäule in A,
- T die Tension des Gases bei der beobachteten Temperatur,

so bekommt man für das Volum V des Gases folgenden Ausdruck:

$$v = \frac{[q - q'(1 + 0.00018t)] (B + d - b - T)(1 + 0.00018t)}{760(1 + 0.003665t)}$$

Den eben beschriebenen Apparat kann man natürlich auch zu Höhenmessungen anwenden, wenn man ihn oder ein anderes passendes Gefäss auf einer zu bestimmenden Höhe mit Luft füllt, dann an der niedrigeren Station in die Quecksilberwanne einsenkt und ermittelt, wie viel der Apparat an Gewicht des eingedrungenen Quecksilbers zunimmt. Es ist nämlich das Volum V' der von der Höhe gebrachten und an der niedrigeren Station unter dem Druck B und der Temperatur t gemessenen Lust

$$V' = \frac{[q-q'(1+0,00018t)] (B+d-b-T) (1+0,00018t)}{B(1+0,003665t)}$$

und wenn B' die zu suchende Höhe, V die Capacität des Instruments ist, so ist

$$B: B' = V: V'$$

$$B = \frac{BV'}{V'}$$

Dabei ist jedoch die Correction für Ausdehnung des Glases bei verschiedenen Temperaturen wegen des zu unbedeutenden Patrone, tox materia sustaine. Terminatelle. Historia Material de Material de

Will man the instrument in maintenanten Verpulinger principal. In most in meet There was I was Drahle enternanten versuchen, in tenen man neht die absolute beweite bennem einem will versulent neht mehr die e under mehre bennem einem will versulent neht die e under mehre verlage bennem einem will versulent neht die e under mehre verlage im Ind. 760 im birtene und vert inne

Line Reihe wa Versichen mit Luit interem für 100 Vol.:

ME WE	Sanctain !
19	-
当に	•
<u> 건 134</u>	
到一片	<del>*</del>
3) H.	, -
te leisi	SHIP STATE
	-marity Tantiff

Mit größerer Beptemüchkeit, natürlich aber geringerer Genausgheit, lässt sich in dem Apparat statt Quecksilber auch Wasser anwenden. Man kann dann bei ein und derselben Temperatur arbeiten und unter gleichem äussern und innern Druck, es fallen also die Werthe b und d in der Formel weg und letztere wird, wenn bei 15° gearbeitet ist. für 0° und 760 Mm. folgenden Ausdruck bekommen:

$$V = \frac{q - q' \cdot 1.00072}{801,724}$$

worin q' durch die von Hallström für die Ausdehnung des Wannern von 0° — 15° ermittelte Zahl corrigirt und der Divisor durch 760.1 + 0,003665.15 gebildet wird.

Achnliche Vereinfachungen ersahren auch die Formeln für die Höhenmessungen.

#### VI.

## Ueber phosphorsaure Ammoniak-Magnesia.

#### Von

#### Ebermayer aus Nürnberg.

In Bezug auf die Resultate, welche Herr Kremers (dies. Journ. LV, p. 190) über die Löslichkeit der phosphorsauren Ammoniak-Talkerde mitgetheilt hat, habe ich einige Versuche angestellt, die ein anderes Ergebniss lieferten. Ich theile daher dieselben hier mit:

- 1) 94,485 Grm. Wasser, die mit einem grossen Ueberschuss des Phosphats 2 Tage lang bei  $18^{1}/_{2}^{0}$  R. in Berührung gelassen waren, hinterliessen beim Verdampfen 0,007 Grm. geglühten Rückstand. Es war also 1 Th. wasserfreies Salz in 13497 Th. Wasser gelöst.
- 2) 93,149 Grm. Lösung, die 1 Th. Ammoniakslüssigkeit von 0,961 spec. Gew. und 4 Th. Wasser enthielten, 6 Tage bei 17°R. mit dem Phosphat in Berührung, hinterliessen beim Verdampsen 0,003 Grm. geglühten Rückstand. Es war also 1 Th. wasserfreies Salz in 31048 Th. gelöst.
- 3) 91,9145 Grm. einer Mischung von 1 Th. Ammoniakstüssigkeit mit 3 Th. Wasser, 2 Tage lang bei 16½0 R. mit dem Phosphat in Berührung, binterliessen 0,0025 Grm. geglühten Rückstand. Es war 1 Theil wassersreies Salz in 36764 Th. gelöst.
- 4) 86,181 Grm. Lösung von gleichen Theilen Wasser und Ammoniak liessen 0,002 Grm. geglühten Rückstand. Es war also 1 Th. wasserfreies Salz in 43089 Th. gelöst.
- 5) 90,415 Grm. Mischung aus 1 Th. Wasser und 2 Th. Ammoniak, 4 Tage lang bei 18° R. mit dem Phosphat in Berührung, liessen 0,002 Grm. geglühten Rückstand. Es war demnach 1 Th. wasserfreies Salz in 45206 Th. gelöst.
- 6) 89,104 Grm. Mischung aus 1 Th. Wasser und 3 Th. Ammoniak, 6 Tage bei 18°R. mit dem Phosphat in Berührung, liessen 0,0017 Grm. geglühten Rückstand. Es war 1 Th. wasserfreies Salz in 52412 Th. gelöst.

7) 91.326 reine Ammoniakflüssigkent. 7 Tage bei 17° R. mit dem Phosphat in Berührung. liessen 0,0015 Grm. geglühten Röckstand. Es war 1 Th. wasserfreies Salz in 60883 Th. gelöst.

### VII.

## Zur Kenntniss der isomeren Säuren.

#### Voa J. Gottlieb.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, p. 17.)

#### Ueber einige Untersalpetersäure haltende Derivate von Citraconanilin und Haconanilid.

Um die Einwirkung der Salpetersäure auf die Brenzeitronensäure auf einfachere Zersetzungsprodukte einzuschränken, wählte der Verf. das Gemisch von Schwefel- und Salpetersäure und die Anilide jener Säuren, da er schon früher bemerkt hatte, dass letztere sich unverändert in Schwefelsäurehydrat lösten und somit von vorn herein viele secundäre Zersetzungsprodukte ausgeschlossen waren. Der Erfolg entsprach zwar nicht seinen Erwartungen, mit denen er an die Untersuchung ging, denn die Einwirkung der Salpetersäure erstreckte sich nicht zugleich auf die Brenzeitronensäure, sondern nur auf das Anilin. Indess ergaben sich immerhin einige bemerkenswerthe Resultate.

Zur Untersuchung der gewonnenen stickstoffhaltigen neuen Verbindungen bediente sich der Vers. einer Methode der Stickstoffbestimmungen, die eine Modification der Bunsen'schen und Marchand-Delbrück'schen ist. Es wurden ungefähr 120 Milligrm. Substanz verbrannt, die durchschnittlich 100 Cub.-C. Cas gaben und in diesem wurden die Verhältnisse zwischen Kohlensäure und Stickstoff ermittelt. Es bildete sich ein Stick-oxyd. —

Citracondinitranii wurde durch portionweises Eintragen des Citraconanils in das abgekühlte Gemisch der Schwefel-Salpeter-, säure gewonnen. Am besten gelingt die Operation, wenn man lendetem Eintragen in einem dennen Strahl, unter beständim Umrühren in kaltes Wasser fliessen lässt. Das Citraconditranil scheidet sich als blass-schweselgelbe harzähnliche Masse is, die mit Wasser gewaschen, dann in kochendem Weingeist elöst, beim Erkalten in seinen gelben Nadeln krystallisirt und urch Kochen mit Thierkohle und wiederholtes Umkrystallisiren ich völlig sarblos darstellen lässt. Es ist in heissem Weingeist eicht, in Wasser sehr schwer löslich, schmilzt beim Erhitzen nd zersetzt sich unter schwacher Explosion, von Säuren wirds nicht, von kohlensauren Alkalien in citraconsaures Alkali und linitranilin zersetzt. Es besteht in 100 Th. aus:

#### Berechnet nach der Formel:

C	47,57	47,65	$C_{22}H_7O_{12}N_3$ .
H	2,54	2,53	<b></b> , ,
0	34,84	34,66	•
N	15,05	15,16	

Es ist also durch die Salpetersäure das Citraconanil unter usscheidung von 2 Aeq. Wasserstoff und Eintritt von 2 At. No obige Verbindung umgewandelt und zwar ist nicht der Typus es Citraconanils, sondern nur der des Phenyls verändert und ie rationelle Formel würde sein:

$$\begin{array}{c|c}
C_5H_2O_2 \\
C_5H_2O_2 \\
C_{12}2NO_4
\end{array}$$

Citracondinitranilin wird durch hinlänglich fortgesetzte Beandlung mit kohlensaurem Alkali in citraconsaures Alkali und initranilin zersetzt. Ist aber die Behandlung nur unvollständig wesen, so bildet sich Dinitranilin und ein citracondinitranilures Salz, aus welchem durch Zusatz von Salzsäure die Säures gelber krystallinischer Niederschlag sich ausscheidet, der aus eingeist fast farblos erhalten wird, sich aber leicht zersetzt. Ist Silbersalz dieser Säure stellt blassgelbe Schuppen dar, die 1,6 p. C. Silber enthielten und der Formel ÅgC22H8O13N3 entrachen.

Das Dinitranilin, mehrmals aus Weingeist umkrystallisirt, ldet blättrige Krystalle von grüngelber Farbe und ziemlichem

Glanz, die aus Aetherwingnist deutlicher taleisternig zu erhalten, in kalten Wasser wenig, in heinsem ziemlich leicht lielich sind. Es ist geruchlos und völlig indifferent, schmilzt bei 185° und beginnt dabei zu sublimiren, stüsst gelbe Dämple aus und erstart beim Erkalten zu einer dunkelgelben krystalfinischen Masse, rasch erhitzt schwärzt es sich und verputit. Es besteht in 100 Theilen aus:

Berechnet.

C 39.28 39.34 H 2.80 2.74 O 34.64 34.97 N 23.28 22.95

und entspricht wahrscheinlich der Formel: C12H5O3N3=

$$C_{12}\frac{H_3}{2NO_4}$$
 $H$ 
 $H$ 
 $N$ 

obwohl wegen seiner Indisserenz eine Verbindung das Atomgewicht direct zu bestimmen nicht gestattet.

Azophenylamin. Durch längeres Kochen mit grossem Ueberschuss von Schweselammonium wird das Dinitranilin zersetzt, indem sich eine neue Basis in glänzenden dunkelrothen Nadeln ausscheidet. Rein erhält man dieselbe am besten durch Zersetzung des oxal- oder salzsauren Salzes mittelst Ammoniak. Zwei bis drei Mal aus heissem Weingeist umkrystallisirt besteht sie in 100 Th. aus:

Berechnet.
C 46,86 47,06
H 4,55 4,57
O 20,90 20,92
N 27,69 27,45

was der Formel  $C_{12}H_7O_4N_3$  entspricht, die zusolge der Entstehung des Körpers rationell so:

$$\left.\begin{array}{c}
H\\H\\C_{12}NO_{4}
\end{array}\right\} N$$

su beseichnen ist. Der Name, welchen der Verf. gewählt, sell

die Veränderung des Phenyls in Anilin (Phenylamin) andeuten, ohne für das noch unbekannte Derivat des Phenyls  $C_{12}\frac{H_5}{NO}$  N einen theoretischen Ausdruck darzubieten.

Das Azophenylamin krystallisirt aus Weingeist in langen Nadeln, die lichtroth und auf den breiten Flächen goldgelb erscheinen. Aus seinen Salzen durch Ammoniak gefällt bildet es ein mattes ziegelrothes Pulver oder rothgelbe glänzende Schüppchen. Es löst sich auch in Wasser und Aether ziemlich leicht und giebt concentrirt stets dunkelrothe Lösungen. In höheren Temperaturen schmilzt es und verflüchtigt sich anscheinend unverändert, rasch erhitzt verpusst es und hinterlässt kohlige Masse. Es ist eine schwache Basis, deren Salze alle durch Wasser theil, weis zersetzt werden.

Chlorwasserstoffsaures Azophenylamin erhält man durch öftere Behandlung des rohen Azophenylamins mit verdünnter Salzsäure, wobei ein grünes krystallinisches Nebenprodukt zurückbleibt, aus der concentrirten sehr sauren Lösung in feinen gelbbraunen Nadeln, aus verdünnten Lösungen dunkler gefärbt, bei langsamem Verdunsten aber in langen, zu Drusen vereinigten Prismen, die in durchfallendem Licht hell braungrün, in dickeren Schichten roth wie Kaliumeisencyanid, in reflectirtem Licht blau aussehen. Die sauren Lösungen des Salzes sind braungrün gefärbt. Ueber Schwefelsäure von ihrem Wasser befreit werden die gepulverten Krystalle lichtbraun, glanzlos und bestehen alsdann in 100 Th. aus:

	•	Berechnet	nach der Formel:
C	37,78	38,00	$C_{12}H_7O_4N_3+HCI$
H	4,24	4,22	
0	-	16,89	
N	,—	22,16	
CI	19,17	18.73	

Der Wassergehalt des Salzes beträgt 2 Atome.

Oxalsaures Azophenylamin eignet sich zur Reinigung der Basis wegen seiner Schwerlöslichkeit in Wasser am besten. In seinen äussern Eigenschaften ist es dem vorigen Salz sehr ähnlich, es enthält aber kein Krystallwasser, sondern besteht aus C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>H·<del>C</del>.

Satpetersaures Azophenylamin lässt sich nur aus der reinen Basis derstellen und stellt einen Brei glänzender, grün, gelb und bläulich schillernder Blättchen dar. Es ist wasserfrei und besteht aus  $C_{12}H_2O_4N_3\dot{H}\ddot{N}$ .

Schwefelsaures Azophenylamin scheidet sich in grossen, fettglänzenden, gelblichen Schuppen aus, die wasserfrei sind und mit schwefelsaurer Thonerde keine alaunähnliche Verbindung liefern.

Cyanwasserstoff-Azophenylamin-Platincyanür bildet sich, wenn Magnesium-Platincyanür mit chlorwasserstoffsaurem Azorphenylamin und etwas freier Salzsäure vermischt wird. Es wird durch Wasser zersetzt und lässt sich deshalb nicht ohne Verlust umkrystallisiren. Die langen und breiten glänzenden Prismes von lichtbraungelber Farbe verheren ihr krystallwasser bei 112 und bestehen trocken aus C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N<sub>3</sub>HCy+PtCy, sie enthalter auf 2 At. wasserfreies Salz 5 At. Wasser.

Citraconasophenytimid. Wird Azophenylamin in wässriget Citraconsäure gelöst, so scheidet sich beim Verdampfen im Wasserbade eine schwerlösliche Verbindung aus, welche mit Wasser und dann mit Ammoniak gewaschen, aus heissem Weingeist is schwefelgelben Nadeln anschiesst. Sie ist in Aether und Weingeist ziemlich leicht löslich, schmilzt bei höherer Temperaturzersetzt sich etwas über dem Schmelzpunkte rasch und hinter lässt kohlige Masse.

Bei 100° getrocknet besteht die Substanz aus:

Berechnet nach: C 53,39 53,57 53,44  $C_{22}U_9O_8N_9$  H 3,81 3,66 3,64 O 25,86 — 25,92 N 16,94 - 17,00

Sie ist also das Azophenylimid der Citraconsaure ==

$$\left. \begin{array}{c} C_5 H_2 O_2 \\ C_5 H_2 O_2 \\ C_{12} H_5 \\ N O_4 \end{array} \right\} \quad N.$$

Owalazophenylaminsäure scheidet sich aus der heissen durch Thierkoble filtrirten Lösung des Azophenylamins in Klee-

saure in Gestalt kleiner, blassgelber, glänzender Körner aus, die bei  $100^{\circ}$  unter Verlust von Wasser in Oxalazophenylimid übergehen. Die Säure an Baryt gebunden, besteht aus  $C_{16}H_6O_9N_3$ , das bei  $100^{\circ}$  getrocknete Barytsalz enthält 3 At. Wasser. Das Imid besteht aus  $C_{16}H_5O_8N_3$ 

$$\left. \begin{array}{c} C_2O_2 \\ C_2O_2 \\ C_{12}NO_4 \\ \end{array} \right\} \ N.$$

Wirkung der Salpetersäure auf Itaconanilia. Wird Itaconanilia in dem Gemisch von Schwesel- und Salpetersäure gelöst und mit Wasser die Lösung vermischt, so fällt ein blassgelbes Pulver zu Boden, welches grösstentheils in Wasser und Weingeist unlöslich ist und an letztern beim Kochen nur geringe Mengen einer Substanz abgiebt, die in kleinen, gelben Schuppen krystallisirt. Der Rückstand ist amorph, absärbend, geruch- und geschmacklos und besteht bei 100° getrocknet aus:

Berechnet nach der Formel:

Es sind also aus 2 At. Itaconanilid 5 At. Wasserstoff ausund 5 At.  $\ddot{N}$  eingetreten.  $2C_{17}H_8O_2N - 5H + 5\ddot{N} =$ 

$$C_{34}$$
  $\frac{H_{11}}{5NO_4}$   $O_4N_2$ 

Durch Behandlung mit Alkalien wird aus dieser Verbindung kein Dinitranilin abgeschieden. Wie die Elemente 5 N in der Substanz vertheilt sind, lässt sich nicht mit Bestimmtheit angeben. —

#### VIII.

#### Notizen.

1) Absätze von löslicher Kieselsäure in den untern Schichten der Kalkformation zwischen dem obern Grünsand und dem Gault

hat J. T. Way in Gemeinschaft mit J. M. Paine (Quart. Journ. of the Chem. Soc. Vol. VI, p. 102, Jul. 1853) her Farnham entdeckt. Das Lager der Kieselsäure erstreckt sich hier in beträchtlicher Breite auf mehre Meilen Länge und schemt eine Mächtigkeit von ungefähr 80 – 100 F. zu haben. Es ist nicht ganz gleichförmig, sondern besteht aus gelblichen, leichten weichen Schichten, durchsetzt von lockern, anscheinend sandiger Mergeln.

Eine Analyse davon lieferte in 100 Th. folgende Zusammensetzung:

b.	. Kieselsäure	40.30
In Säuren löslich	Eisenoxyd Thonerde Kalk	2,26 3,44 0,61
	Magnesia Chlornatrium Kali	0,47 0,14 0,43
Unlöslich ın Säuren	Kieselerde Thonerde und Eisenoxyd Spuren von Kalk und Magnesia	41,23 11,12

Die in Säuren lösliche kieselsäure ist die ganze Menge der Kieselsäure, die nach der Behandlung mit siedender Salzsäure in kali löslich ist. Die Quantität der in Kali löslichen Säure ohne vorgängige Behandlung mit Salzsäure beträgt nur 28,70 p. C.

Aehnliches Vorkommen von löslicher Kreselsäure meldet schon Sauvage in den Ardennen, wo Ablagerungen mit 55 p.C. löslicher Säure sich finden, und diese scheinen mit wenigen Abweichungen mit den Lagern in England gleicher Art zu sein.

Von jenem Fundort bei Farnbam hat der Verf. 80 - 100 Exemplare untersucht, indem er sie mit kochender Kalilösung

behandelte und fand zwischen 5-72 p. C. der trocknen Erde an löslicher Kieselsäure. In der Regel enthalten die Schichten zunächst am Gault die geringste Menge, die zunächst am Grünsand die grösste Menge Säure. Das reichste Lager, welches 72 p. C. enthält, ist bei Farnham ungefähr 10-12 F. mächtig; es zeichnet sich im trocknen Zustande durch seine ausserordentliche Leichtigkeit und Porosität aus. Viele Lager enthielten 60 p. C. und darüber lösliche Kieselerde und 20-30 Tons sind davon nach London geschickt zur Verwerthung der Säure. Manche Schichten enthalten keinen kohlensauren Kalk, andere dagegen besitzen denselben und sind alsdann härter, dichter und zu Bausteinen verwendbar. Die "Feuersteine", welche in Godstone und Reigate (Surrey) gebrochen und in London zu den Rückseiten der Feuerstätten gebraucht werden, sind von derselben Lagerstätte und ähnlicher Zusammensetzung. Die Bausteine enthielten ungefähr 25 p. C. löslicher Kieselerde und 50 p. C. kohlensauren Kalk.

Die Kieselsäure ist unter dem Mikroskop amorph und enthalt mit Ausnahme einiger Foraminiseren keine Insusorien.

Sehr gut lässt sich diese Erde zu Silikatbildung auf nassem Wege verwenden, z. B. wenn sie mit gelöschtem Kalk vermischt wird, erhärtet sie in einigen Wochen und bei Zusatz von 2—3 p. C. Soda in viel kürzerer Zeit und leichter. Erhitzt man mit Wasser angerührte Gemenge von gelöschtem Kalk mit der Erde bis zum Sieden, so geht die Verbindung schon innerhalb einer Stunde vor sich. In allen diesen Fällen wurden 3 Aeq. Säure auf 1 Aeq. Kalk angewendet.

Wird ein Gemisch des Gesteins mit Kalk zur schwachen Rothgluth erhitzt, so erhält man eine zu landwirthschaftlichen Zwecken sehr geeignete Masse, von der sich ungefähr 20 Gran in einer Gallone Wasser lösen.

Ueber die Entstehung jener Ablagerungen hat der Vers. die Ansicht, dass sie Zersetzungsprodukte von Kalkstlikaten aus ältern Gebirgen seien, die mit Kohlensäure in Berührung in Kieselsäure und kohlensauren Kalk zersielen, woher die Erscheinung des höchst innigen Gemenges des kohlensauren Kalks mit der Kieselsäure sich erklären lasse.

### 2) Thierschit

Ueberzug von owalsaurem Kalk genannt worden, welcher auf einer cannelirten weissen Marmorsäule des Parthenons von der F. v. Thiersch ein Stück entnommen hatte. Ueberzug war ungefähr 1 Linie dick, unter dem Mikrosko Sonnenlicht glänzend, opalähnlich, vor dem unbewaffneten uneben, von schmutzig grauer Farbe. Er enthielt noch Spur organischer Substanz und etwas kohlensauren Kalk ur nach L.'s Ansicht aus Jahrhunderte langen Flechtenvegetat entstanden.

### 3) Analyse sines sogenannion Oligokias und sines heligi Thous.

J. Moser (Lieb. Ann. LXXXV, p. 97) hat ein Minera Wolfach im Kinzigthal analysirt, welches in losen Stücken als Gang im Gneis zwischen Haufach und Wolfach sich Es enthielt hie und da etwas Magneteisen und häufig krysnische Hornblende eingesprengt, war fettglänzend, an den K durchscheinend, weiss, röthlich, grünlich bis bläulich, von spec. Gewicht und hatte Feldspath-Härte. Die Analyse, mit Natron-Kali, theils mit Barythydrat, theils mit Flusss säure bewerkstelligt, ergab in 100 Th.:

			Sauerstoff
<b>S</b> i	<b>58,20</b>	,	<b>30,0</b>
Al	23,47	•	10,9
Ċa ·	6,80		
Мg	0,50		4,5
Na	7,95	7,60	4,5
Ķ	2,85	2,40	

Es ist also ein basischeres Silikat als Oligoklas oder v scheinlich ein Gemenge von letzterem mit einem Silicat, we reicher an Basen R ist. er hellgraue Thon von Wiesloch, welcher auf derselben stätte mit den kürzlich entdeckten Zinkerzen vorkommt, ist einkörnig, gleichförmig und plastisch, lässt sich bei sehr ger Temperatur brennen und liefert leichte und ziemlich Thonwaaren. Er enthielt im lufttrocknen Zustande 5,72 Wasser und 12,45 p. C. Kohlensäure. Geglüht bestand 100 Th. aus:

Ŝi 53,37 Äl 13,02 Fе 6,57 М'n 1,85 Ċa 18,26 Mg 2,30 Ķ 2,82 Na 1,12

Ueber die Zunahme der Haltbarkeit des Gusseisens aus dem Hohofenprocess mit gereinigten Coaks

Fairbairn (Chem. Gaz. 1853, No. 252, p. 158) Fol-

ntniss über die Zusammensetzung der Erze, der Flussund des Brennmaterials haben auf manchen Eisenhüttenn sehr üblen Einfluss auf das Gusseisen geäussert. Anades Produkts einiger Werke zeigten einen Gehalt an Silivon 0,18—4,42 p. C. Besonders zeigt sich der Einfluss chwefelgehalts der Kohle oder Coaks auf das Roheisen und hat Herr Crace-Calvert\*) eine Methode zur Reinigung oaks angewendet, welche im Zusatz von Kochsalz entweder der Gicht im Hohofen oder zu den Kohlen während der akung besteht. Eglinton Roheisen enthielt 0,336 p. C. fel, nach dem Umschmelzen im Cupoloofen mit gewöhn-Coaks 0,281 p. C., mit gereinigten Coaks 0,191 p. C.

S. dies. Journ. LVIII, 45.

Roheisen, welches in Monkland und Dalmellington mit und ohne Zusatz von Kochsalz im Hohofen erzeugt wurde, enthielt an Schwefel:

Monkland		Dalme	llington		
	mit Ko	ohne chsalz.	mit	ohne hsalz.	
•	0,150	0,390	0,218	0,956	•
Tragkraft:	627 655	579. 576	556 569	487 470	

Das beste Resultat wird erzielt, wenn die Kohle bei dem Verkoaken mit Kochsalz vermischt wird. Die so bereiteten Coaks riechen, aus dem Ofen genommen, nicht nach schwefliger Säure und mit Wasser übergossen nicht nach Schwefelwasserstoff, auchentwickeln sie beim Schmelzen im Cupoloofen oder beim Verbrennen in der Locomotive keine schweflige Säure und kosten nur auf je 1 Tonne 1 Penny mehr.

Die Einwirkung des Kochsalzes zur Entschwefelung der Kohlen stellt sich der Vers. so vor: das Zweisach-Schwefeleisen der Kohle wird durch Hitze zunächst in Einfach-Sulsuret verwandelt, welches sich mit dem Kochsalz in Eisenchlorür und Schwefelnatrium zersetzt. Das Eisenchlorür zerlegt sich alsdam in ein Eisensubchlorid (?) und das dabei srei werdende Chlorzerlegt sich mit dem Schwefelnatrium in Chlornatrium und Chlorschwefel. Wenn nun ein wenig Schwefel auch zurückbleibt, se ist er an Natrium gebunden, welches bei den Hohösen und Cappoloösen in die Cinders, bei den Locomotiven in die Asche geht, ohne Schwefel an das Eisen oder an das Messing der Siederöhren, abzugeben.

Die Versuche, welche Fairbairn über die Tragkraft des nach Crace-Calvert's Methode dargestellten Eisens angestellt, beweisen die bedeutende Verbesserung durch jenes Verfahren. Der Bruch war dicht und ohne das wachszellenartige Aussehen, welches mit gewöhnlichen Coaks dargestelltes Eisen in der Regelzeigt und die Haltbarkeit hatte im Durchschnitt um 10—20 p. C. zugenommen.

### 5) Zur Erkennung des Opiums

schlägt Robertson (Journ. de Pharm. et de Chem. 3. Sér. T. XXII, p. 190) vor, das Merk'sche Erkennungsmittel des Porphyroxins (Opins) anzuwenden. Man fällt die Lösung, worin die Alkaloide des Opiums vermuthet werden, mit Kali, filtrirt, zieht den Niederschlag mit Aether aus und hält in diesen Auszug getauchtes Papier nachher in heisse Wasserdämpfe, wo bei Anwesenheit des Opiums das Papier sich roth färbt. Der Versasser hat rohes und gereinigtes Morphin untersucht und in beiden die Anwesenheit des Opins durch jenes Mittel entdeckt. Wenn es daher nicht Opiumarten giebt, die kein Opin enthalten, so ist jenes Reagens ein seines Mittel zur Erkennung der Anwesenheit des Opiums.

### 6) Bleivergiftungen.

Chatin (Journ. de Pharm. XXIV, 56) hat Vergistungen beobachtet, wenn die in den Flaschen zur Darstellung künsticher kohlensaurer Wässer mit dem Hahn verbundenen Zueitungsröhren aus Blei bestanden. Er fand in dem kohlensäurenaltigen Wasser einer solchen Flasche (Grösse ist nicht angezeben) so viel kohlensaures Blei gelöst, dass er daraus 0,36 km. Schweselblei erhielt. Die häusigen Coliken nach dem Gewass der gasigen Wässer in Paris schreibt er hauptsächlich liesem Umstand zu.

### 7) Ueber Kupfer- und Zink-Sulfantimoniat.

Von Fehling.

(Quart. Journ. VI, 2. Jul. 1853, p. 140.)

Im Januarhest des Quart. Journ. 1852, p. 332 hat Field die Analyse eines neuen Minerals mitgetheilt, welches nach Domeyko reichlich nahe bei Coquimbo sich findet, begleitet von Zinkblende, Eisenkies und Fahlerz, und von letzterm durch seine grünlichere Farbe, hellrotheren Strich und Weichheit sich auszeichnet.

Aber in diesem Erz finden sich nicht, wie im Fahlerz, Antimon und Arsenik als Suifüre, sondern als Sulfide, wie Energit und Kanthocon.

Fields Analyse führt zu solgenden Resultaten:

Wene der Gehalt an Schwesel für Kapler, Eisen, Zink Silber berechnet wird, so sind 13,525 p. C. ersorderlich, übrige sür Arsenik und Antimon bildet mit diesen Sul SbS<sub>5</sub> und AsS<sub>5</sub>, denn jene beiden Metalle ersordern 16,753 p. es bleibt also noch ein kleiner Teberschuss von 0,072 p Zweisellos ist also das neue Mineral ein Sulf-Antimoniat Arseniat von Kapser und Zink, und die Formel würde sein:

oder:

### 8) Ueber den Eliasit von Joachimsthal.

Von W. Haidinger.

(Poggend. Ann. Ergänzungsb. IV, No. 2, p. 348.)

Bruch klein-muschelig bis uneben. Fettglanz bis Glasg Uunkel röthlich-braun, an dünnen Kanten hyacinthroth. S chagelb bis ochergelb, matt. Härte == 3,5. Spec. Gev 129. Aehnelt dem Urangummi.

Die Analyse, von Ragsky ausgeführt, ergab in 100 Th.:

Uranoxyd	61,33
Kalkerde	3,09
Eisenoxyd	6,63
Eisenoxydul	1,09
Bleioxyd	4,62
Thonerde	1,17
Magnesia	2,20
Kieselerde	5,13
Kohlensäure	2,52
Phosphorsaure	0,84
Wasser	10,68
Arsenik	Spur
-	99,36

Die Probe vor dem Löthrohr ist wie beim Urangummi. Es föst sich das Mineral in Salzsäure unter Kohlensäureentwicklung, verliert bei 100° C. 5,81 p. C., bei 300° C. noch 4,77 p. C. Wasser.

### 9) Analysen von Fahlerzen

hat v. Hauer (Jahrb. d. geolog. Reichsanstalt 1852, No. 4, p. 98) ausgeführt. Die Methode war eine zweifache, nämlich Oxydation durch Königswasser und Behandlung des trocknen Minerals mit Chlor.

Die qualitative Analyse ergab Schwefel, Kupfer, Eisen, Quecksilber, Antimon und sehr geringe Mengen Arsen und Silber. Die quantitative Zusammensetzung war:

	I.	II.	III.	IV.	V.
S	25,90	19,38	24,37	24,89	22,00
Cu	36,59	34,23	30,58	32,80	39,04
Fe	7,11	9,46	1,46	5,85	7,38
	3,07	3,57	16,69	5,57	0,52
Hg Sb	26,70	33,33	25,48	30,18	31,56
Ās	Spuren	•	,	• • •	4
	99,37	99,97	98,58	99,29	100,50

Die Probe auf hüttenmännischem Wege ergab für Silber in 100 Th. für:

l: 0,11; für II: 0,10; für III: 0,09; für IV: 0,07; für V: 0,12.

Spec. Gew. von I = 4,605, II = 4,762, III = 5,107, IV = 4,733, V = 4,582.

L ist vom Zawatkaer Terrain aus Apollonia.

II. " " Poratscher " Andrei Berghandlung, III. " " Gustav Friderici,

IV. ist vom Poratscher Terrain, Heil. Geist-Transac V. " " Rothbauer-Stollen.

Die Analysen I, III und IV entsprechen am nächs Formel 4MS,  $RS_3 + 4MS$ ,  $RS_3$ . Im vorliegenden Fall ist Fe, Cu und Hg, MS = Cu und  $RS_3 = Sb$ .

## 10) Analyse des sogenannten Fahlu-Gesundbrunn

Apotheker Helleday in Fahlun fand in 10000 Thei Wassers (Oefvers. af Akad. Förhand. 1852, p. 193):

Ķ 🞖	0,06231
ŇaŠ ·	0,04111
ĊaŠ	0,48011
NaCl	0,07804
ČaČ •	0,13329
<b>M</b> gC−	0,12862
Fe,C	0,03967
<b>Š</b> i	0,12629
Extractivstoff	0,16840
Spuren von Mi	nÖ und P.

In 16 Unzen 0,966 feste Bestandtheile, 2,75 p. (Kohlensäure.

Die Quelle liegt ungefähr eine halbe Viertelmeile östl der Stadt, umgeben von zwei Seiten durch Sümpfe; ihr peratur ist  $= 5^{\circ}$  C.

## 11) Die Mineralquelle von Wolkenstein

hat nach A. Seyferth (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXX) eine Temperatur von 31°C. (die Lusttemperatur am 1852 = 25,5°C.), weder besondern Geruch noch Gescreagirt schwach sauer, setzt keinen Sinter ab, spec. (= 1,00258.

10000 Th. Wasser gaben 2,4894 Th. sesten Rückstand und enthielten:

NaCl	0,0286
MgCl	0,0827
KCl	0,0410
CaCl	0,2764
ĶŜ	1,7708
ĊaĊ	0,1985
<b>F</b> e <b>C</b>	0,0685
Si	0,0330
Organ. Mat.	0,0055

Die Menge der freien Kohlensäure beträgt 0,7291 Th.

## 12) Das Phosphorsulfuret

erhält man nach Wicke (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 115) am bequemsten, wenn unter Wasser ein Stück Phosphor auf ein Stück Schwefel gelegt wird. Hat man das Verhältniss der Atomgewichte genommen, d. h. 8 Th. Phosphor auf 2 Th. Schwefel, so bildet sich das bekannte flüssige blassgelbe Phosphorsulfuret, welches im directen Sonnenlicht augenblicklich unklar, im Dunkeln wieder klar wird. Ueberschuss von Schwefel löst sich darin auf und scheidet sich in der Kälte in Krystallen ab. Nimmt man bei der Darstellung auf 4 Th. Phosphor 2 Th. Schwefel, so bildet sich nicht das unterphosphorige Sulphid, sondern ebenfalls nur das Sulfuret und Schwefel bleibt unverbunden.

## 13) Ueber den Einfluss des Drucks auf Beständigkeit chemischer Verbindungen

theilt Wöhler (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, 374) Folgendes mit:

Das Chlorhydrat, welches sich bekanntlich unter gewöhnlichem Lustdruck sogleich zersetzt, hält sich in zugeschmolzenen Carrières under den Irren eines antimis im groundsten Chlorgubes manerenz und wehr es durch eine Temperatur von 30
im 16 der der wurde, indane es sied den gewähnlicher Temperaue weider. Im Chimerannaspääre allem ist nicht der Grund
dieser Beständigsen, denn in einer sinchen under gewähnlichen
Lechdruck dersenz sied das Chimerpiral sidert, wenn die Temperatur über 6 steht. Anch deuten sied im Samenlicht keine
Zerbenzung und Emwicking und Samenlich im angeschneinen
Rader.

Schweierweiserstoffinsche nicht sich ebenfalls in Erystallen, werd säurefreies Wasserstoffsupersatiuret mit einer kleinen Menge Wasser in ein Rohr eingeschmidten wird. Dann befindet sich das Wasser unter dem Prock des condensirten Schwefelwasserstoffs auch 17 Ambisphären und unter diesem erhält sich nicht nur das Highrat, sondern es beidet sich auch beim Erkalten von Neuem wieder, wenn man durch eine Temperatur von 30° die Erystallmasse zerstört batte.

## 14) Metallreductionen auf nassem Wege

hat Hiller versucht (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, 253) und dabei folgende Beobachtungen gemacht:

Zinn wird aus Zinnchlorür durch einen hineingestellten Zinnstab in grossen Krystallen ausgeschieden und zwar an der Berührungsstäche, wenn die saure Lösung mit Wasser vorsichtig übergossen ist. Es wird dabei Zinn ohne Wasserstoffentwicklung gelöst und stets mehr als ausgeschieden wird, ungefähr in dem Verhältniss 7:6. Ist die Lösung neutral, so erscheinen nur wenig kleine Zinnblättchen auf dem in der Chlorürlösung besindlichen Theil des Stabes.

Kupfer auf dieselbe Weise in eine Auflösung von salpetersaurem Kupferoxyd gestellt, fällt auf seiner ganzen Oberfläche kleine braunrothe Krystalle von Kupferoxydul, nach längerer Zeit erst fängt an, Kupfer in kleinen scharfen und glänzenden Krystallen sich auszuscheiden. In einer Kupferchlorürlösung bedeckt sich der Kupferstreisen mit Krystallen von Kupferchlorür.

Zink in einer mit einer Wasserschicht bedeckten Chlorzinklösung, belegt sich am untersten Ende des Stabs mit grauen Warzen von Zink. Cadmium verhält sich ähnlich in salpetersaurer Oxydlösung.

Blei schlägt aus einer wie vorher vorgerichteten Lösung des salpetersauren oder essigsauren Bleioxyds kleine glänzende Krystalle von Blei nieder, aber die Wirkung hört bald auf.

Mit Wismuth gelingt dasselbe, wenn Wismuthchlorürlösung mit Salzsäure und dann mit Wasser überschichtet wird.

Silber schlägt sich in Gestalt seiner ost ansehnlich hoher Verästelungen nieder, die nur an einzelnen wenigen Punkten auf der Silbersläche entstehen.

Gold, Platin, Eisen und Antimon gaben negative Resultate, eben so ein Zinnstab in Titauchloridlösung.

### 15) Asche von Wickensaamen

aus Neuschatel bestand nach J. Cohen (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, 288) in 100 Th. aus:

Kohle	,	Nach Abzug von Kohle und
Sand	1,253	Sand berechnet.
Si	1,022	1,066
3	9,268	9,671
Č	3,110	•
Ä.	28,398	29,630
Cl	4,595	als Na Cl 7,467
<b>F</b> e	0,815	0,850
Ča	7,645	7,977
Mg	4,587	4,786
ĸ	23,721	24,751
Ńа	15,794	13,117
Йn	Spur	99,315
	100,274	

Der lusttrockne Saamen gab 2,156 p. C. Asche.

### 16) Ueber einige chromsaure Salze.

Von Bahr.

(Oefrers. of Akad. Förhandl. 1852, p. 155.)

Chromsaurer Baryt. Wenn man neutrale Barytsalze mit neutralem chromsauren Kali fällt, so entsteht bekanntlich ein gelber Niederschlag von neutralem chromsauren Baryt, welcher sich in Chromsäure löst oder durch Schwefelsäure theilweis zersetzt ebenfalls löst und beim Verdünnen der Lösung sich nur zum Theil wieder ausscheidet. Der gelöst gebliebene Theil verbindet sich mit Chromsäure zu einem sauren Salz, welches in gelbbraunen, sternförmigen Nadeln krystallisirt und in 100 Theilen aus:

### Berechnet.

Вa	<b>3</b> 8,62 <b>7</b>	39,13	$\dot{B}a\ddot{C}r_2+2\dot{H}$
<b>C</b> r	52,177	<b>51,60</b>	
Ĥ	9,196	9,26	

besteht. In Wasser zersetzt sich dies Salz langsam unter Abscheidung neutralen Salzes, namentlich wenn die Lösung verdünnt ist.

Verdunstet man nach Ausscheidung des neutralen Salzes im lustleeren Raum, so krystallisirt zuerst etwas zweisach-chrom-naurer Baryt, dann aber ein saureres Salz, welches jedoch nur in Verbindung mit chromsaurem Kali krystallisirt: 2 (Ba Cr<sub>3</sub> + H) + K Cr<sub>3</sub> + II.

Chromsaurer Kalk. Vermischt man neutrales Chlorcalcium mit KCr, so scheidet sich bei langsamem Verdunsten ein körniges Salz aus von schön hochgelber Farbe, löslich in viel Wasser und beim Erhitzen decrepitirend. Es besteht aus:

### Berechnet.

$$\dot{C}a 28,234 28,72$$
 $\dot{K} 9,659 9,62 = 5\dot{C}a\ddot{C}r + \dot{K}\ddot{C}r$ 
 $\ddot{C}r 61,018 61,66$ 
 $\dot{K} Cl 0,089$ 

Reinen chromsauren Kalk konnte der Verfasser nur durch Behandlung von kohlensaurer Kalkerde mit Chromsäure erhalten.

Saure chromsaure Kalkerde erhält man durch Auflösen des neutralen Salzes in Chromsäure und Verdunsten im Exsicator. Es bildet schön rothe Krystalle, die höchst diliquescirend sind, ihr Krystallwasser vor dem Schmelzen verlieren, beim Schmelzen rothbraun sliessen und sich wie das zweisach-chromsaure Kali beim Erstarren verhalten.

Die Analyse lieferte folgende Zusammensetzung:

B	ere	ch	ne	t.

Ca	17,650	18,062
$\ddot{\mathbf{C}}\mathbf{r}$	65,014	$64,602 = \dot{C}a\ddot{C}r_2 + 3\dot{H}$
Ĥ	17,355	17,336

Diese Salze wurden vom Vers. auf solgende einsache Weise analysirt: er mischte sie mit pulverisirtem Salmiak zusammen und erhitzte ganz vorsichtig das Gemenge in einer hinreichend langen Proberöhre im Sandbad. Bei vorsichtiger Arbeit hat man nicht zu besürchten, dass sich Chromacichlorid versuchtige, falls man elwa das Chromoxyd direkt bestimmen wollte.

## 17) Bestimmung des Zinns mittelst titrirter Lösung von übermangansaurem Kali

versucht und sie sehr genau gefunden, besonders deshalb, weil die Farbe nach vollendeter Ueberführung des Zinnoxyduls in Oxyd so auffallend die Beendigung der Reaction anzeigt. Man verfährt auf die zur Ausführung solcher Operation bekannte Weise und sorgt nur dafür, dass durch Zusatz von Zink zur salzsauren Lösung alles Zinn in Chlorür verwandelt und dass kein Eisen anwesend ist; oder wenn Eisen da ist, so macht man zwei Bestimmungen, eine für das Eisen, indem alles Zinn entfernt war und die andere mit dem eisenhaltigen Zinn. Man

vermeidet also nach dem Zusatz des Zinks einen Ueberschuss der Salzaäure, dann bleibt alles Zinn gefällt.

### 18) Meteoreisen von Cosby-Creek.

C. A. Joy (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 39) hat dieses Meteoreisen, im Besitz von A. Troost in Nashville und von diesem beschrieben (s. Partsch, Silliman und Clark) analysirt. Die 112 Pfund schwere Masse wurde in Tennessee gefunden und hat die grösste Aehnlichkeit mit dem Eisen von Arva. Es ist bis ziemlich in die Mitte hinein in Brauneisenstein verwandelt, in dem sich gelblich-weisse, glänzende, biegsame Blätter von Schreibersit befinden. Angeätzt kommt eine ausgezeichnete feinlinige parallele Streifung zum Vorschein.

Mit warmer Chlorwasserstoffsäure digerirt, löst sich das Eisen unter Spuren von Schweselwasserstoffentwicklung nur theilweis aus. Es bleibt ein schwarzes, slockiges, magnetisches Pulver zurück, welches Phosphor, Nickel, Eisen, Graphit und Quarz enthielt und 3,21 p. C. der Masse betrug.

Die quantitative Analyse ergab in 100 Th.:

Eisen	91,635
Nickel	5,846
Kobalt	0,809
Phosphor	0,195
Kupfer Zinn	0,219
Mangan	0,092
Graphit	0,798
Quarz	0,798 0,079
Schwefel	<b>?</b>
	99,673

Der Graphit wurde durch Verbrennung des Rückstands in Sauerstoff und Binden der Kohlensäure an Baryterde bestimmt.

### 19) Vanadinhaltiger Eisenstein.

A. Müller (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 127) hat nen Eisenstein untersucht, der auf einer zwischen Alfeld und imbeck gelegenen Hütte verarbeitet wird und bei Eschwege richt. Es ist ein kleinkörniges Bohnerz, dessen abgesiebte und waschene Körner das Material zur Analyse darboten.

Die Analyse ergab in 100 Th.:

<b>F</b> e	67,8
Ä	8,5
. <b>Ča</b>	2,8
Mg	0,8
Ma	0,7
<b>. k</b>	· 0,3
Ħ	10,3
. Si	7,9
<b>Ÿ</b> .	2,3
Äs	0,1
₩ -	0,1
Chrom, Molybdan, Kupfer	r Spuren
;	101,6

Bei der Reduction im Kohlentiegel erhielt man 48,8 p. C. m Gewicht des Eisensteins Regulus von 7,088 spec. Gew.

Das auf der Hütte aus diesem Eisenstein gewonnene Rohsen enthielt Vanadin, Chrom, Molybdän, Arsenik, Phosphor, licium, Mangan, Calcium, Magnesium, Aluminium und Kohnstoff.

Das aus diesem Roheisen durch den Frischprocess gewonne Stabeisen ist meist ausserordentlich zähe, obwohl es sicher ichweisbar Vanadin und auch Spuren der andern Metalle entilt. —

Die Schlacke vom Frischprocess enthielt weniger Vanadin, is das Stabeisen, dagegen über 3 p. C. Phosphorsäure und 0,7. C. Arseniksäure.

### 20) Palladiumcyanür und Cyansilber

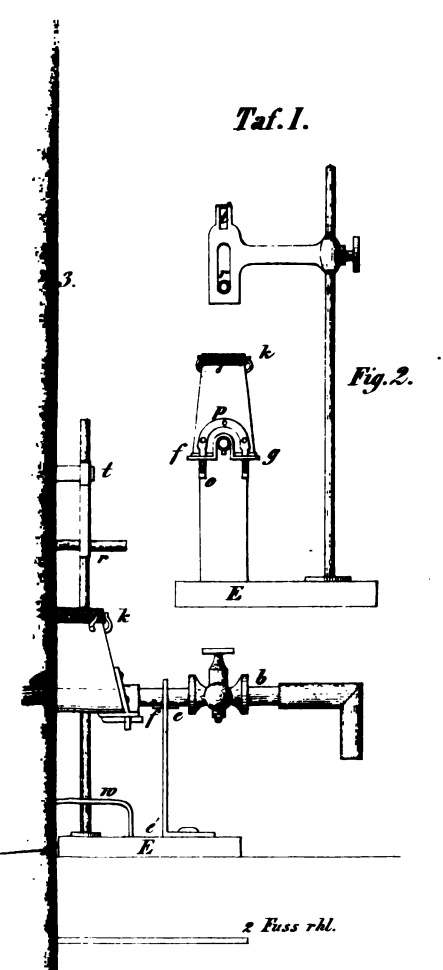
haben nach Béchamp (Journ. de Pharm. 3. Sér. XXIII, 413) ein eigenthümliches Verhalten gegen Schwefelwasserstoff, welches jene beiden Metalle dem Kupfer zur Seite stellt.

Giesst man in eine Lösung von salpetersaurem Palladiumoxydul Cyankalium in geringem Ueberschuss, so dass Palladiumcyanür gelöst wird, so entsteht durch einen grossen Ueberschuss von Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium kein Niederschlag, selbst nicht beim Kochen oder nach 24 Stunden Stehen-Aus dieser Lösung fällt, wenn man keinen zu grossen Ueberschuss von Cyankalium angewendet hat, Salpeter - oder man Salzsäure sogleich Schwefelpalladium. Wenn Lösung des salpetersauren Palladiumoxyduls zuerst mit kohlensaurem Natron bis zu schwach alkalischer Reaction versetzt und dann mit Cyankalium, so bleibt nicht nur Schweselwasserstoff sondern auch nachher Salpetersäure ohne alle Wirkung. So verhält sich bekanntlich auch Kupfer, nur wird dieses aus der cyanschweselwasserstoffhaltigen Lösung stets durch Salpetersäure gefällt und sein Sulfuret wird durch Cyankalium gelöst, was beim Palladium nicht zutrifft.

Das Schweselsilber wird für unlöslich in Cyankalium gehalten, dies ist es aber nicht, wenn es aus sehr verdünnter Lösung gesällt wurde. Auch Cyansilber, in grossem Ueberschuss von Cyankalium gelöst, wird durch Schweselwasserstoff und Schweselammonium nicht gefällt, hat man aber nur eben die zur Lösung hinreichende Menge Cyankalium genommen, so fällt Schweselsilber.

Sehr merkwürdig ist aber solgende Thatsache: wenn das Cyankalium eine Spur Schweselkalium enthält, so dass die Lösung des Doppelcyanürs etwas schwarz gesärbt ist, dann fällen Schweselwasserstoff und Schweselammonium Schweselmetall. Ost bewirkt auch der Zusatz einer grossen Quantität Wasser eine solche Fällung plötzlich.

Quecksilber-, Blei-, Wismuth- und Cadmiumsalze verhalten sich ganz anders und man kann von diesen daher das Palladium auf die oben angeführte Weise vielleicht zweckmässiger trennen, als auf die andere analytische Methode.



H. Kowonal f. prakt. Chemie Band IX. Heft 1.



### IX.

# Produkte der trocknen Destillation des Zuckers.

### Von

### C. Völckel.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, 59. LXXXVI, 63.)

Der Zucker liefert bei trockner Destillation eine Flüssigkeit, die, wie das Destillat des Holzes, sauer und braun gefärbt ist, aus ihr setzt sich nach einiger Zeit ein dickflüssiges dunkelbraunes Liquidum ab und die Flüssigkeit darüber ist klar. Da der Zucker beim starken Erhitzen sich sehr aufbläht, so muss man nicht mehr als ungefähr 2—3 Pfund auf einmal aus einer geräumigen Blase destilliren.

Die rückständige Kohle beträgt 32-34, das saure Destillat 50-54 p. C. vom Gewicht des Zuckers, das übrige sind Gase.

Der Vers. hat das saure wässrige Destillat sammt dem dickflüssigen Oel der Destillation unterworsen und erhielt zuerst (A)
eine gelbliche Flüssigkeit, die aus slüchtigen Verbindungen von
einem Siedepunkt unter 100° bestand, dann (B) ein saures
Wasser mit einem schweren gelben Oel, im Rückstand blieb ½
der angewendeten Substanz in Gestalt einer dicksüssigen, rothbraunen Masse (vom Vers. Zuckertheer genannt).

Die Flüssigkeit (A) ist ein Gemenge von Essigsäure, Aceton und wahrscheinlich Aldehyd; mit Kali neutralisirt und über Chlorcalcium getrocknet beginnt sie bei 30° zu destilliren und geht bei 65° fast völlig mit gelber Farbe über, riecht durchdringend aldehydähnlich, reducirt salpetersaures Silberoxyd, ver-

Journ, f. prakt. Chemie. LX. 2.

harzt sich mit Kalı, enthält aber keinen Holzgeist, weder frei noch in Verbindung.

Das gelbe Oel (B), aus Wasser mit etwas Kali rectificirt, bleibt gelb; über Chlorcalcium entwässert, beginnt es bei 120° zu kochen, der Siedepunkt steigt schnell auf 160° und bis dahm destiltirt ungefähr ½ über. Bei 162° geht die Hälfte über und bei 180° bleibt nur eine geringe Menge stark gefärbtes Oel im Rückstand. Das bei 160° Uebergegangene brennt mit russender Flamme, löst sich in Alkohol und Actlier, reagirt neutral, reducirt salpetersaures Silberoxyd, verharzt sich mit Kali, hat 1,005 spec. Gew. bei 15° und wird von Salzsäure und Schwefelsäure zersetzt.

Die Analyse ergab in 100 Th.:

C 63,10

H 6,63

0 30,27

Der Theil, dessen Siedepunkt bei 162° C. liegt, ist nichts anderes als Furfurol, es riecht stark ähnlich wie Zimmtöl, hat spec. Gew. — 1,134, löst sich in Wasser, reagirt neutral, reducirt salpetersaures Silberoxyd beim Erwärmen und besteht in 100 Th. aus:

Berechnet nach:

C 62,61 62,72 62,50 C<sub>15</sub>H<sub>6</sub>O<sub>6</sub>

H 4,46 4,40 4,17

0 32,93 32,88 33,33

Mit Ammoniak giebt es Furfuramin, mit concentrirter Salzsäure und Schwefelsäure zersetzt es sich unter Abscheidung eines schwarzen humusähnlichen Körpers.

Das bei 168° übergegangene Oel hat 1,15 spec. Gew. und riecht weniger stechend, ist aber auch nur Furfurol, wahrscheinlich mit etwas eines flüchtigen Oels, vielleicht Bittermandelöl verunreinigt. Auch das zwischen 170 – 180° übergegangent Destillat verhält sich gegen Reagentien wie Furfurol, obwohl a 64,08 p. C. Kohlenstoff enthielt. Es schemt demnach mehre Furfurole zu geben von ungleichem Siedepunkt.

20 Pfund Zucker gaben von dem Oel von 60-65° Siede punkt 8 Grm. und von dem Oel von 100 - 160° Siede punkt 10 Grm.

Das saure wässrige Destillat (B) enthält etwas Furfurol gelöst und besteht aus reiner Essigsäure und einer gepaarten Essigsäure, die, isolart, sich leicht zersetzt und in ihren Salzen von den essignauren nicht zu trennen ist. Ihr Paarling ist Assomar, welcher sich bei Zusatz von starken Basen und Erwärmen als gelbbraune Substanz abscheidet. Man erhält sie reichlicher aus dem Zuckertheer, wenn dieser mit kohlensaurer Kalkerde neutralisirt und im Wasserbade verdampft wird. Aus dem syrupartigen Rückstand zieht absoluter Alkohol eine rothbraune Substanz neben dem Assamar aus und wenn die alkoholische Lösung mit Aether versetzt wird, so lange noch Trübung eintritt, so scheidet sich essigsaure Kalkerde und die rothbraune Substanz aus, und nach dem Verdampfen der Lösung und Behandlung mit wasserfreiem Acther erhalt man eine gelbe Lösung, die, unter der Luftpumpe verdampft, das Assamar als gelbrothen durchsichtigen Syrup hinterlässt. Es ist nicht fest zu erhalten, ist sehr hygroskopisch, fangt bei 120° an sich zu zersetzen und gab bei der Analyse Zahlen, die der Formel C28 II11 O11 nahezu entsprechen. Es wird durch Alkalien und Säuren leicht zersetzt und darin weicht es von Reichenbach's Assamar wesentlich ab. Wird das Assamar mit Salzsäure erlutzt, so destillirt Ameisensaure und ein flüchtiges Oel vom Geruch des feinen Rums ab, im Rückstand bleibt eine braune Substanz, die mit Kali eine schwer lösliche Verbindung eingeht und eine in die Reihe der Humuskörper gehörige Säure zu sein scheint, deren Zusammensetzung aber schwankt. Bei besondern Versuchen des Verf., die Humussubstanz aus Zucker und Säure darzustellen, wurde es ihm wahrscheinlich, dass Mulder's Ulminsäure ein Gemenge sus braunrothen, in Weingerst ungleich löslichen Substanzen et, von denen eine mit dem aus der Zersetzung des Assamars entstehenden rothbraugen Körper identisch ist.

Die rothbraunen Substanzen, welche sich aus dem sauren rohen Destillat (B) bei erneuertem Erhitzen und beim Vermischen des Zuckertheers nut Wasser absetzen, sind Zersetzungsprodukte theils des Furfurols und Assamars, theils der flüchtigen Dele. Sie sind in Weingeist und verdünntem Kali theils leicht, beits schwer löslich, und wenn sie weich erhalten werden, noch mit Assamar gemengt. Ein in Aether unlöslicher, in Weingeist löslicher rothbrauner Körper erweicht nicht in Wasser, löst sich

aber ein wenig darin, röthet Lakmuspapier und giebt mit essigsaurem Bleioxyd einen gelbbraunen Niederschlag. Er soll identisch sein mit dem sauren Brandharz des Holztheers und diesen wie dem Zuckertheer die eigenthümliche Farbe mittheilen.

Aus dieser Untersuchung zieht der Verf. den Schluss, dass mit Ausnahme der secundären Zersetzungsprodukte, wie des Acetons und der flüchtigen Oele, die wahrscheinlich durch die dem Zucker beigemengte Kalkerde entstehen sollen, die Zersetzungsprodukte noch die analoge Zusammensetzung des Zuckers besitzen, sie enthalten noch Wasserstoff und Sauerstoff in dem Zuerst bildet sich aus dem Verhältniss, wie sie Wasser bilden. Zucker Caramel,  $C_{12}H_9O_9$ , dann Caramelan,  $C_{24}H_{13}O_{13}$  (eine schwarze, in Wasser und Weingeist unlösliche Substanz), jenseits 300° entstehen Furfurol, Essigsäure und Wasser, endlich beim Der theerartige Körper ist eigentlich Glühen Gasarten. Furfurol, durch aufgelöste Zersetzungsprodukte des letztern dunkel gefärbt, er ist an und für sich nicht flüchtig, sondern bildet sich erst an den heissen Wänden der Retorte und wird durch die nachdringenden Wasserdämpse mit übergerissen.

Die Gase, welche gegen das Ende der Destillation mit übergehen, bestehen nach dem Vers., soweit sie von Kali nicht absorbirt werden, aus Kohlenoxyd und Einfach-Kohlenwasserstoß in den Verhältnissen von 82:18, 80:20 und 72:28.

### X.

## Die Produkte der Destillation des Holzes

Von

#### C. Völckel.

(Ann. d. Chem. und Pharm. LXXXVI, 66.)

### 1. Der Holzessig.

Das bekannte rothbraune Destillationsprodukt des Holzes, der rohe Holzessig, ist von unangenehm saurem Geschmack, trübt sich beim Vermischen mit Wasser und besteht aus einer grossen Anzahl theils flüchtiger, theils nicht slüchtiger Körper, von denen letztere Zersetzungsprodukte der slüchtigen Oele, besonders des Paarlings einer gepaarten Essigsäure, sind; sie bedingen die Farbe des rohen Holzessigs und bleiben bei der Destillation desselben als Theer, oder bei weiterer Destillation des Theers als Pech zurück.

Wird roher Holzessig mit Kali gesättigt, so scheidet sich anfangs vorübergehend, dann bleibend ein brauner Körper aus, und der eigenthümliche Geruch des Holzessigs verschwindet. Salpetersaures Silberoxyd wird durch rohen Holzessig schon bei gewöhnlicher Temperatur, schneller beim Erwärmen und Zusatz von Ammoniak, reducirt. Mit concentrirter Schweselsäure trübt er sich und särbt sich dunkler, mit chromsaurem Kali tiesbraun.

Wenn roher Holzessig destillirt wird, so gehen zuerst Holzgeist, Aceton und die flüchtigen Oele über, dann schwach saures,
gelbliches Wasser, von ausgeschiedenem Oel getrübt, endlich
stark saures Wasser. Das Destillat ist bis zu Ende gelblich. In
der Retorte bleibt eine syrupdicke, rothbraune Flüssigkeit von
saurem und schwach bitterm Geschmack, der Holzessigtheer,
der sich mit Wasser trübt.

Der Geruch des Destillats ist wie der des rohen Holzessigs und rührt von flüchtigen Oelen, Fursurol, Kreosot u. s. w. her. Diese werden bei neuen Destillationen theilweis zersetzt, aber selbst nach 4 Destillationen war das Destillat immer noch gelblich gefärbt. Aether nimmt diese Farbe weg und bei wiederholter Anwendung auch den eigenthümlichen Geruch.

Der destillirte Holzessig enthält dieselbe gepaarte Essigsäure wie das Destillationsprodukt des Zuckers (s. dies. Journ. LX, pag. 67), aber mehr freie Essigsäure als dieses. Wird er mit Kalilauge im Ueberschuss versetzt, so färbt er sich dunkel und trübt sich vorübergehend, bald aber dauernd, indem ein gelbbrauner Körper sich ausscheidet, ein Zersetzungsprodukt der flüchtigen Oele. Mit Kalkhydrat zeigen sich dieselben Erscheimungen, bei Verdampsen der Kalklösung scheiden sich neben essigsaurem Kalk gefärbte Krystalle der gepaarten Essigsäure-Verbindung aus, Zusatz von Salzsäure oder Essigsäure verhindert die Bildung des gelben Körpers etwas. Erhitzt man das Kalksalz, so wird der Paarling der Essigsäure zerstört, während die

Essigsäure noch keine Zersetzung erleidet. Darauf beruht die Reindarstellung der Essigsäure aus Holzessig (s. dies. J. LVII, p. 381). Bei Zusatz von Salpetersäure zum erhitzten Kalksah wird der Paarling, das Assamar, zersetzt und es bilden sich Ameisensäure und etwas flüchtiges Oel vom Geruch des feinen Rums. Die gepaarte Essigsäure ist es, welche die Färbung mit concentrirter Schwefelsäure und die Reduction des selpetersauren Silberoxyds und des chromsauren Kalis bewirkt; sie ist auch die Ursache der Färbung des braunen Bleizuckers, welcher aus destillirtem Holzessig dargestellt wird.

### 2. Flüchtige Oele des Holzessigs, schwerer als Wasser.

Man erhält sie aus dem zuvor von Holzgeist und Aceton befreiten destillirten Holzessig durch Ausziehen mit Aether und Verdampfen der ätherischen Lösung. Es scheidet sich aus dem gelben, sauren Rückstand bei Zusatz von Wasser ein gelbes, in Wasser untersinkendes Oel aus. Dieses ist identisch mit dem, welches Schweizer aus rohem Holzgeist darstellte; es riecht nach geräuchertem Fleisch, löst sich in Kali unter Verbreitung eines betäubenden Geruchs (von einer organischen Basis herrührend); die Kalilösung setzt nach kurzer Zeit einen gelben Körper ab, der Pyroxanthin enthält, und liefert, von letzterm abfiltrirt, bei Zusatz verdünnter Schweselsäure eine andere braume Substanz und zugleich Geruch nach Kreosot.

Dieses Oel ist also ein Gemenge von einem eigenthümlichen Oel (Pyroxanthogen), welches durch Kali in Pyroxanthin übergeht, von Kreosot und mehren andern, in Kali theils löslichen, theils unlöslichen Oelen, letztere wahrscheinlich mit den Oelen von der Destillation des Zuckers: Furfurol u. s. w. identisch.

### 3. Flüchtige Flüssigkeiten des Holzessigs.

Wenn das erste gelbliche und ätherartig riechende Destillat von Holzessig nochmals im Wasserbade destillirt wird, so enthält das Destillat davon alle diejenigen flüchtigen Körper, deren Siedepunkt unter 100° liegt, ausserdem geringe Mengen der Oele, die man aus dem Holztheer gewinnen kann und Eupion zu nenner pflegt. Jenes Destillat enthält nun wesentlich essigsaures Methyloxyd und die Acetone (Aceton, Xylit, Mesit etc.) und wird

Molzgeist genannt. Die gelbliche Farbe rührt von der geringen Menge Büchtiger Oele her, die schwerer als Wasser sind, und von einer fluchtigen Flüssigkeit, die sich wie die aus dem Zucker verhalt (s. dies. Journ. Bd. LX, p. 66). In den Fahriken wird der rohe Holzgeist auf zweierlei Weise dargestellt, entweder bei der Darstellung des braunen Bleizuckers oder indem das bei der Destillation des rohen Rolzessigs zuerst Uebergehende besonders sufgefangen wird. Der robe Holzgeist trübt sich mit Kalı, indem the Furfurole und das Pyroxanthogen zersetzt werden. Im Grossen sucht man diese Zersetzung zugleich mit der des essigsauren Methyloxyds durch Kalk zu bewerkstelligen. Indessen gelingt dieses nur vollständig, wenn man das bessere Verfahren, mehrmalige Destillation über Kalk und dann über Kalkbrei und kohlensaures Natron, einschlägt. Wird dann der so behandelte Bolzgeist mit ein wenig verdünnter Schwefelsäure (um Ammoniak und eine organische Basis zu binden) destillirt und das Destillat aber Aetzkalk rectificirt, so enthält das Produkt nur noch Aceton, Xvlit. Mesit und deren Zersetzungsprodukte. Von den Acetonen ist der Holzgeist nie völlig frei zu erhalten, weil auch sie zu veringem Antheil sich mit Chlorcalcium verbinden und die Chlorcalciumverbindung sich als dicke Kruste an die Wände des Destillationsgefässes anlegt, wodurch das Innere keine höhere Temperatur als 80° C. bekommt. Wird daher der aus seiner Chlorcalciumverbindung abgeschiedene Holzgeist über gepulvertem Aetzkalk destillirt, so geht zwischen 60-70° C, das Meiste über, dann steigt aber der Siedepunkt schnell bis 100°. Man muss daher das zuerst und zuletzt Uebergegangene besonders auffangen und das mittlere Destillat bis zu constant werdendem Siedepunkt unidestilliten. Durch jahrelanges Stebenlassen mit Aetzkalk werden die Acetone im Holzgeist auch nicht zerstört und daher ist Wöhler's Verfahren das einzig richtige zur Darstellung remen Holzgeistes.

Der Verf. hat den nach seiner Methode dargestellten Holzgeist, der bei 0,712 Mm. Barometerstand bei 64° C. kochte und bei 15,5° C. 0,796 spec. Gew. hatte, analysirt und fand:

Berechnet.

C<sub>2</sub> 37,63 37,50

H<sub>4</sub> 12,55 12,50

0, 49,82 50,00

### 4. Holzessigtheer.

So nennt der Vers. den rothbraunen Rückstand von der Destillation des Holzessigs. Wird er mehrmals mit heissem Wasser behandelt, um Essigsäure, Assamar, Kreosot und flüchtige Oele zu entsernen, so erstarrt die Masse bei gewöhnlicher Temperatur und besteht wie die Substanz vom Zuckertheer (s. dies. Journ. Bd. LX, p. 67) aus einem rothbraunen, in Aether mit gelber Farbe und einem in Alkohol löslichen braunen Körper.

Der rothbraune Stoff riecht stark nach Pech, erweicht in der Wärme, wird aber, mehre Tage einer Temperatur von 100 ausgesetzt, fest und riecht nicht mehr. Obwohl anscheinend ein Gemenge, hat doch der Verf. eine Analyse davon gemacht und fand in 100 Th. 70,36 Kohlenstoff, 7,4 Wasserstoff und 22,24 Sauerstoff.

Der braune Stoff, in Alkohol gelöst, reagirt sauer und wird durch essigsaures Bleioxyd braun gefällt. Aus der alkoholischen Lösung durch Verdampsen erhalten riecht er schwach nach Pech, verliert jedoch diesen Geruch, wenn er in Kali gelöst, daraus mit Salzsäure gefällt und einige Zeit mit Wasser gekocht wird. Er hat nun dieselbe Farbe wie der aus dem Zuckertheer erhaltene rothbraune und gleicht diesem auch in der Zusammensetzung; er enthielt in 100 Th. 64 p. C. Kohlenstoff, 5 p. C. Wasserstoff und 31 p. C. Sauerstoff. Er ist wahrscheinlich aus dem Assamar durch Austreten von Wasser und Ameisensäure entstanden. Aus dem Holzessigtheer lässt sich Assamar nicht so reichlich und rein als aus Zuckeressigtheer erhalten und hat auch einen unangenehm bittern Geschmack.

#### 5. Holztheer.

Die zähe dunkelbraune Flüssigkeit, die aus dem rohen Holzessig in der Ruhe sich absondert, ist ein Gemenge sehr verschiedenartiger Körper. Bei ihrer Destillation gehen mit saurem Wasser zuerst flüchtige gelbe Substanzen (Eupion) über, meist Zersetzungsprodukte der Essigsäure, dann ein dickes gelbes Oel, welches als charakteristischen Bestandtheil Kreosot enthält. Ist die Hälfte abdestillirt, so wird der Rückstand beim Erkalten fest und ist nun das, was man schwarzes Pech nennt.

Das erste gelbe Destillat beginnt bei 60° C. zu sieden, der Kochpunkt steigt aber schnell auf 100° und zuletzt über 200°. Das Produkt ist ebenfalls gelb von einer geringen Menge flüchtiger, durch Kali zersetzbarer Oele, die farblosen Bestandtheile sind Kohlenwasserstoffe von der Zusammensetzung nC<sub>3</sub>H<sub>2</sub> und sauerstoffhaltige Verbindungen.

Das dicke gelbe Oel löst sich in Kalilauge und giebt dabei eine leichtere Flüssigkeit, die auf der Lösung schwimmt. Beim Kochen der Kalilauge erfolgt Ausscheidung unlöslicher Stoffe (Pyroxanthin) und Verslüchtigung einer organischen Basis und eines Oels, was grösstentheils aus Kapnomor besteht. Wird die kalische Lösung mit verdünnter Schweselsäure übersättigt, so scheidet sich Kreosot ab und geht beim Destilliren schwach gelb gesärbt über.

Eine grössere Menge Kreosot erhält man aus dem schweren gelben Theeröl der Holzessigfabriken, wenn das Destillat wiederholt in Kali gelöst, gekocht und mit Schwefelsäure wieder abgeschieden und mit Wasser abdestillirt wird. Wird dieses beim Aufbewahren sich noch färbende Kreosot mit concentrirter Kalilauge gelöst, so erleidet die Lösung bei Zusatz von Wasser Trübung und aus der abgesonderten gefärbten Kreosotlösung destillirt mit Wasser farbloses Oel, das Kapnomor, über.

Wird die gefärbte Kreosotlösung nicht ganz völlig mit Schwefelsäure neutralisirt und destillirt, so geht mit dem Wasser farbloses Kreosot über und im Rückstand bleibt eine pechartige Substanz und eine schwach alkalische Flüssigkeit, die bei weiterer
Abstumpfung noch etwas übelriechendes Kreosot abscheidet,
dessen Geruch von einer flüchtigen fetten Säure bedingt wird.

Destillirt man grössere Mengen Kreosots für sich, so fängt es bei 100° an zu kochen und es geht mit Wasser Kreosot über, bis bei 195 — 200° wasserfreies Kreosot übergeht, dann steigt das Thermometer, bei 208° geht noch farbloses Kreosot über, bei 220° eine kleine Menge braunschwarzer Substanz, die fest wird und noch Kreosot enthält. Das bei 208° überdestillirte Kreosot färbt sich beim Umdestilliren und lässt einen kleinen dicksüssigen Rückstand. Wenn nur kleinere Mengen Kreosots destillirt werden, so geht dasselbe fast ohne allen Rückstand über.

Die Analysen ergaben folgendes Resultat in 100 Th.:

	t.	2.	3.	Atome.	Berechn.	
6	72,48	72,53	72,35	24	72,72	C24 H13 O4 + H
Ħ	7.04	7,10	7,16	14	7.07	
0	20,48	20,37	20,49	5	20,21	

1. hatte den Siedepunkt zwischen 202 205° C., 2. Siedepunkt 204 206° C., 3. Siedepunkt 206 – 209° C. Das Aequivalent wurde aus der basischen Bleiverbindung bestimmt, die sich bes Zusatz von verdönntem essigsauren Bleioxyd zu ammoniakah scher Kreosotlösung als weisser Niederschlag ausscheidet und bei 100° getrocknet aus PbC<sub>24</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub> + 2Pb besteht. Die Analysen ergaben 63,89 und 63,7 p. C. Bleioxyd und folgende Zusammensetzung, welche mit der danebenstehenden berechnetet gut übereinstimmt:

			Berechnet.
C	27,27	27,41	27,50
H	2,53	2,51	2,47
0	6.31	6,38	6,31
Рb	63,89	63,70	63,89

Reines Kreosot ist farblos und an der Luft unveränderlich hat bei 15,5° C. em spec. Gew. = 1,076 (Reichenbach 1,037 bei 20° C.) und verhält sich sonst wie schon früher bekannte

Das auf die vorher angegebene Weise aus dem roben Kreosoferhaltene Kapnomor stimmt zwar in vielen Eigenschaften mit dem von Reichen hach beschriebenen überein, weicht aber mit manchen davon ab, vielleicht weil Reichen bach durch Reinigung mit Schwefelsäure ein Zersetzungsprodukt veranlasste.

Das mit Wasser überdestillerte Kapnomor (s. oben) wird einige Male unt concentrirter Kahlauge (zur Entfernung der Kreosots) behandelt, unt Wasser destillert, mit verdünnter Schwefelsäure geschüttelt (zur Entfernung einer fluchtigen Basis) und endlich über Chlorcalcium entwassert und tur sich destillert.

thas farblose Och beginnt bei 180° zu kochen und zwischen 200–208° destillet Kapnomor vollständig über; im Rückstand bleibt ein dunkles dickflüssiges Och. Das übergegangene, in dre Portionen aufgefangene Kapnomor, wovon 1. bei 200–202° C.

2. bei 202 — 204° C. und 3. bei 204 — 208° C. überdestillirt. waren, gab folgende Zusammensetzung in 100 Th.:

				Berechn.	Atome.
C	81,16	81,18	81,31	81,64	20
H	7,89	7,81	7,77	7,48	11
0	10,95	11,01	10,92	10,88	2

Vergleicht man diese Zusammensetzung mit der des Kreosots, so ist Kapnomor = Kreosot weniger Essigsäure  $C_{24}H_{14}O_5$   $-C_4H_3O_3 = C_{20}H_{11}O_2$ , und in der That erhält man bei Destillation der trocknen Kaliverbindung des Kreosots ein dem Kapnomor ganz ähnliches Oel.

Wahrscheinlich ist Kapnomor mit Kreosot im Theerol chemisch verbunden, weil es sich mit letzterem in Kali löst, was es im freien Zustande nicht thut.

Das Kapnomor ist eine farblose Flüssigkeit von eigenthümlichem Geruch und 0,995 spec. Gewicht bei 15,5° C., wird bei längerem Aufbewahren gelblich, löst sich in concentrirter Schwefelsäure mit purpurrother Farbe, die beim Vermischen mit Wasser wieder verschwindet, und bekommt dann einen nach Reichenbach dem Kapnomor eigenthümlichen Geruch. In geringer Menge ist auch in den bei der Destillation des Holztheers erhaltenen Oelen von 170—180° C. Siedepunkt Kapnomor enthalten.

Das Pikamar, Cedriret und Pittakall Reichenbach's konnte der Verf. in dem Theer des Buchenholzes nicht entdecken.

#### 6. Das Pech.

Der Geruch dieses bekannten Körpers rührt von einem sehr schwer flüchtigen Oele her. Es löst sich das Pech bis auf geringen Rückstand in Weingeist und Kali und enthält ausser den oben erwähnten Kohlenwasserstoffen mehre Harze, ein wenig Kreosot und eine oder mehre organische Basen, Zersetzungsprodukte des Assamars.

Wird die alkalische Lösung des Pechs gekocht, so geht mit Wasser etwas gefärbtes Oel von betäubendem Geruch über, was sich in verdünnten Säuren grösstentheils löst. Versetzt man die alkalische Pechlösung mit Salzsäure, so giebt sich der Geruch der oben erwähnten flüchtigen setten Säure zu erkennen. Die

dabei ausgeschiedene schwarze Masse wird in der Wärme weich und enthält Kreosot und flüchtige Oele. wovon man sie durch wiederholte Behandlung auf dieselbe Art so befreien kann, dass sie nun schwarz, pulverförmig, nicht mehr erweichend und nach längerem Kochen mit Salzsäure fast unlöslich in Weingeist und verdünntem Kali ist. Im feuchten Zustande röthet sie Lakmuspapier, geht mit Kali eine schwer lösliche Verbindung ein und besteht in 100 Th. aus 65.04 Kohlenstoff. 4,89 Wasserstoff und 30,07 Sauerstoff.

Vergleicht man die Destillationsprodukte des Holzes mit denen des Zuckers, so haben sie gemein die Essigsäure, freie und gepaarte, Assamar und dessen Zersetzungsprodukte und Furfurole. Aceton aber, so wie Xylit, Holzgeist, viele flüchtige Oele, sind nur Destillationsprodukte des Holzes.

Was die Entstehung des Holzgeistes anlangt, so betrachtet ibn der Vers. als Zersetzungsprodukt der Essigsäure, da seine Menge kaum 1 p. C. vom Gewicht des Holzes beträgt und sein Vorkommen unter andern Zersetzungsprodukten der Cellulose und analoger Bestandtheile des Holzes nicht beobachtet wurde. Er kann aus Essigsäure entweder unter Ausscheidung von Kohlenoxyd  $(C_4H_4O_4-2\dot{C}=C_2H_4O_2)$  oder unter Aufnahme von Wasser und Ausscheidung von Kohlensäure  $(3C_4H_4O_4 + 4\dot{H} = 4C_2H_4O_2)$ +4C) sich bilden. Letzteres erscheint dem Vers. am wahrscheinfichsten. Kreosot und Pyroxanthogen betrachtet er als Zersetzungsprodukte der Harze im Holz, den Theer, das Kapnomor, Parassin, Chrysen, Pyren und die Kohlenwasserstoffe Cahours's (die er übrigens nicht aufzufinden vermochte) als secundäre Produkte der ersterwähnten Stoffe, namentlich des Paarlings der Essigsäure. Die freie Essigsäure liesert den Holzgeist, die Acetone, die leichten flüssigen Oele des Holztheers Kohlenwasserstoffe nC<sub>3</sub>H<sub>2</sub>, die Furfurole, Kohlensäure Kohlenwasserstoffe nC<sub>2</sub>H, das Kreosot aber Kapnomor und Parassin u. s. w.

Je kürzer und voluminöser daher die Destillationscylinder sind, um so weniger erleiden die zuerst gebildeten Produkte durch die glühenden Wände eine Zersetzung und man erhält reichere Ausbeute an Theer, Essigsäure, Kreosot und Pech. Im Gegentheil erhält man mehr Ausbeute an Kohlenwasserstoffen von reichem Kohlengehalt, die sich vorzüglich als Beleuchtungsmaterial eignen.

### XI.

## Ueber die flüchtigen Oele des Buchenholz-Theers.

Von

### C. Völckel.

(Ann. d. Chem. und Pharm. LXXXVI, 331.)

Zur Vervollständigung seiner vorstehend mitgetheilten Untersuchungen über die Destillationsprodukte des Holzes (s. dies. Journ. LX, p. 68) theilt der Verf. noch Einiges über die flüchtigen Oele des Buchenholztheers mit.

Aus den frühern Versuchen mit dem leichten Theeröl hatte er den Schluss gezogen, dass die zwischen 100° und 200° C. überdestillirende Flüssigkeit aus einem Gemisch von Kohlenwasserstoffen nC<sub>3</sub>H<sub>2</sub> und sauerstoffhaltigen Oelen, welche letztere als Oxydationsprodukte der Kohlenwasserstoffe zu betrachten seien, bestehe. Er überzeugte sich aber später, dass diese Ansicht nicht richtig sei und machte daher neue Versuche mit einer grössern Quantität Theeröl, die aus der Fabrik des Herrn Kattmann bezogen war.

Das rohe leichte Theeröl wurde umdestillirt und in drei Theilen aufgefangen, deren erster einen Siedepunkt zwischen 70—100°, der zweite zwischen 100—150° und der dritte 150 bis 200° C. hatte.

Der erste Theil bestand hauptsächlich aus essigsaurem Holzäther und den Acetonen und löste sich bis auf eine geringe Menge einer ölartigen Flüssigkeit in concentrirter Schweselsäure. Die ölartige Flüssigkeit, für sich destillirt, roch nach Benzin, dessen Bildung der Vers. aus dem Fursurol ableitete (C<sub>15</sub>H<sub>6</sub>O<sub>6</sub> = C<sub>12</sub>H<sub>6</sub> + 3C), betrug aber zu wenig, um es analysiren zu

können. Die in der Schweselsäure löslichen Substanzen waren dieselben, welche in grösserer Menge aus dem zweiten Theil des Destillats erhalten wurden.

Dieser zweite Theil, in concentrirter Schweselsäure gelöst, schied ebenfalls eine ölartige Flüssigkeit ab, die mit Schweselsäure nochmals behandelt, mit Wasser gewaschen und über Chlorcalcium entwässert, bei 110° zu kochen begann und bis 150° C. übergieg, enthielt 90,97 p. C. Kohlenstoff und 9,02 p. C. Wasserstoff, des zwischen 130 — 150° C. Uebergegangene 90,53 p. C. Kohlenstoff und 9,48 p. C. Wasserstoff. Beide stimmen in ihren übrigen Eigenschasten überein, sie riechen wie Benzin, haben brennenden Geschmack, sind leicht löslich in Alkohol und Aether, brennen mit russender Flamme, lösen sich in concentrirter Salpetersäure und langsam auch in Schweselsäure. Die Analyse sührt zu den Formeln C14H8 (Toluol) und C16H10 (Xylen), welche Körper Cahours im französischen rohen Holzgeist sand.

Aus der dickslüssigen Lösung des Theeröls in concentriter Schweselsäure scheidet Wasser eine ätherartige Flüssigkeit ven aromatischem Geruch aus, die mit Wasser destillirt und über Chlorcalcium entwässert, bei  $110^{\circ}$  zu kochen ansing und bis  $150^{\circ}$  überging. Sie wurde in drei Theilen ausgesangen, zwischen  $110^{\circ}$  bis  $125^{\circ}$ , zwischen  $125^{\circ}$  bis  $140^{\circ}$  und zwischen  $140^{\circ}$  bis  $150^{\circ}$ . Der erste Theil hatte die Zusammensetzung des reinen Mesityloxyds ( $C_6H_5O$ ), der zweite und dritte besassen reichen Kohlenstoff- und geringen Sauerstoffgehalt und waren wahrscheinlich durch Kohlenwasserstoffe der Formel  $nC_3H_2$  verunreinigt. In ihren sonstigen Eigenschasten stimmten alle drei überein.

Aus den frühern Versuchen, in denen das bei 100—150°C. übergegangene Destillat des leichten Theeröls mit weingeistiger Kalilösung behandelt war, ergab sich, dass ausser Benzin, Tolod, Xylen und Mesityloxyden noch andere Substanzen vorhanden sein müssen, die mehr Kohlenstoff und weniger Wasserstoff als Mesityloxyd enthalten. Eine Trennung dieser Körper war aber nicht zu ermöglichen.

Der dritte Theil des Theeröls (Siedepunkt 150—200°), mit concentrirter Schweselsäure behandelt, löste sich grösstentheils darin aus und schied ebensalls die srüher gesundenen Kohlenwasserstosse nC<sub>3</sub>H<sub>2</sub> ab. Die dickslüssige Schweselsäure lieserte,

mit Wasser vermischt, eine Flüssigkeit von ähnlichem Geruch wie die oben beschriebene, die wasserfrei bei 150° zu kochen anfing und bei 175° C. überdestillirte. Ihr spec. Gewicht war 4,88 bei + 15° C. und ihre Zusammensetzung die des Mesityloxyds. Bei der früheren Behandlung des Destillats von 150 bis 205° C. Siedepunkt mit Kali destillirten aber Flüssigkeiten über, die alle weniger Wasserstoff enthielten, als man aus einem Gemisch von Mesityloxyd mit den Kohlenwasserstoffen nC<sub>3</sub>H<sub>2</sub> erwichten muss. Demnach musste in diesen Destillaten eine wasserstoffarmere Substanz beigemengt sein und es zeigte sich aus dem Verhalten gegen Schwefelsäure, dass diese Substanz Kapmomor ist.

Das Resultat dieser wie der frühern Untersuchungen des wichten Theeröls ist also, dass dasselhe aus Substanzen der Formel  $nC_6H_6O_2$  (Aceton, Xylit, Mesit etc.), aus Mesityloxyden  $nC_6H_5O$  und Kohlenwasserstoffen  $nC_3H_2$  oder  $C_6H_4$  besteht.

Das schwere Theerol lieserte keine andern Ergebnisse, als Miner (s. dies. Journ. LX, p. 68) und die von Reichenbach gesundenen Körper Picamar, Pittakall und Cedriret konnte der Vers. im Buchenholztheer nicht entdecken.

### XII.

## Beitrag zur Kenntniss des Kreosots und einiger seiner Zersetzungsprodukte.

Von

### v. Gorup-Besanes.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 223.)

Die Frage, ob Kreosot, wie man neuerlich ziemlich allgemein annahm, nichts als unreine Phenylsäure sei oder ein besonderer Körper, hat der Verf. durch eine Untersuchung eines käuslichen Produkts zu entscheiden versucht. Dass bei verschiedenen Verkäusern ein Kreosot in den Handel kam, welches fast nur Phenylsäure war, ist nicht zu bezweifeln. Es ist aber auch eben so zweifellos, dass ein Produkt von manchen Handlern zi beziehen ist, welches keine Spur Phenylsäure enthält, sonden die Eigenschaften des Reichenbach'schen Kreosots besitz Das Material zu seinen Untersuchungen hatte der Verfasser von W. Batka in Prag bezogen, dasselbe wird in Böhmen (if Dobriss) und in Mähren (m Blansko) aus dem Destillationsprodukt des Holzes, vorzugsweise aus Buchenholztheer, bereitet Es stimmte den äussern Eigenschaften nach vollkommen mit Reschenbach's Kreosot überein, hatte ein spec. Gew. vor 1,046 bis 1,049, fing bei  $90^\circ$  C. zu sieden an, woher ein milchig trübe Flüssigkeit überging, die aus Wasser und einem sehr stinkenden Oele bestand. Bei 160° hörte das Sieden beipahe auf, das zwischen 120 165° Uebergegangene war klar von eigenthümlichem Geruch, verschieden von dem des roher Produkts. Bei 1990 begann das Kochen wieder und nun destilirte ein öliger Körper über, während das Thermometer bei 203,5° C, eine Zeit lang stehen blieb und dann langsan auf 208° C. stieg. Die letzten Antheile destillirten bei 216° C über.

Das zwischen 203—208° C. Ueberdestillirte wurde rectificirt mehre Tage über Chlorcalcium stehen gelassen und dann wiedt rectificirt.

Dies Produkt hatte folgende Zusammensetzung:

75.72 75,54 74,76 75,82 75,02 74,78 75,32 74.0 C 7.84 7:94 7,85 7,95 7,98 7,95 7.98 7.8 П 16.61 17.29 16.30 17.03 17,24 16,34 16.84

Es war eine öhge, stark lichtbrechende Flüssigkeit von penetrantem rauchahnlichen Geruch und brennendem Geschmach 1,04 spec. Gew. bei 11,5° C., in Wasser wenig, in Aether Weingeist und Schwefelkohlenstoff in allen Verhältnissen löslich Löst Schwefel und coagulist Eiweiss, tödtet in 5—10 Tropfer Thiere sehr schnell unter Convulsionen, conservist thierisch Substanzen. In Ammoniak löslich, aber das Ammoniak in de Wärme verherend. Kahhydrat löst Kreosot, aber beim Erhitze entweicht letzteres scheinbar unverändert; alkoholische kahlösung zersetzt dasselbe beim Erwärmen; eben so schmelzende Aetzkah und gehrannter Kalk. Eisenchlorid, mit Kreosot ver

mischt, verändert sich nicht, salpetersaures Silheroxyd wird reducirt, eben so Gold-, Platin-, Quecksilberoxyd- und übermangansaure Salze. Silberoxyd reducirt sich durch einen Tropfen Kreosot unter Entzündung und Explosion. Concentrirte Schwefelsäure löst sich unter purpurvioletter Färbung, in der Lösung ist nur gepaarte Schwefelsäure enthalten, deren Barytsalz sich jedoch bei 30—40° zersetzt. Concentrirte Salpetersäure verharzt das Kreosot und zersetzt es bei Vorsicht in Oxalsäure und Plausäure. Mit Salpeter-Schwefelsäure bildet sich ein wenig eines flockigen weisslich-gelben explosiven Körpers.

Durch Chlorgas wird Kreosot erst milchig trübe, dann braun, endlich purpurroth. Beim Destilliren der gesättigten Flüssigkeit gehen Dämpse von Salzsäure und sehr wenig ölige Flüssigkeit über, aber es bildet sich kein krystallinisches Produkt. Jod und Brom werden von Kreosot in bedeutender Menge gelöst.

Schweselsäure und Braunstein oder chromsaures Kali bewirken Bildung kleiner Mengen aromatisch riechender Oele und Verharzung. Ein mit Salzsäure beseuchteter Tannen- oder Fichtenholzspahn färbt sich nicht violett oder blau.

Der Vers. hält wegen des schwankenden Siedepunkts das Kreosot nicht für eine einsache Substanz, aber doch nur sür eine in höchst geringem Grade verunreinigte.

Nach seinen Analysen berechnet er als einfachste Formel C<sub>26</sub>H<sub>16</sub>O<sub>4</sub>, welche in 100 Th. verlangt:

C 76,47 H 7,84 O 15,69

Körpern zu controliren. Die angebliche krystallisirte Verbindung, die durch Kalium oder Kalihydrat entstehen soll, konnte er nicht erhalten. Die Niederschläge mit Bleiessig zeigten zu grosse Differenz im Bleioxydgehalt vom berechneten. Nur durch Einwirkung von chlorsaurem Kali und Salzsäure wurde ein krystallisirtes Produkt erhalten.

Hexachlorxylon nennt der Vers. das durch Einwirkung von chlorsaurem Kali und Salzsäure erhaltene Produkt. Behandelt man in gelinder Wärme Kreosot mit den genannten Reagentien, so wird es braun und dick und verwandelt sich in eine rothe, Journ. s. prakt. Chemie. LX 2.

zähe, vogelleimähnliche Masse von durchdringendem Geruch, der die Augen zu Thränen reizt. Nach mehrere Tage langer Ein wirkung wird die Masse wieder hell und es setzen sich glänzende gelbe, schuppenförmige Krystalle ab, die aus kochendem Weingeist von 0,82 spec. Gew. umkrystallisirt, als rhombische Tafeln. von schwach aromatischem Geruch sich darstellen. miren bei 180 – 190° unter Hinterlassung eines sehr geringen kohligen Rückstandes; wird die Wärme zu schnell gesteigert, se zersetzen sie sich unter Braunsärbung und sublimiren kupferrettig Nadeln. In Wasser ist die Substanz so gut wie unlöslich, in Aether leicht löslich, in kochendem Weingeist zu 1/474 Th. Von Salzsäure wird sie nicht angegrissen, von concentrirter Schwefelsäure zersetzt. In heisser Salpetersäure ohne Veränderung! löslich, in Kalilauge mit rothbrauner Farbe. Wird zur alkalischen Lösung Säure gesetzt, so fällt ein amorpher brauner Niederschlag.

Die Analyse des sublimirten, bei 100° getrockneten Produkts gab in 100 Th.:

			ł	Berechne	t.		•
C	<b>36</b> ,\$8	36,65	<b>36</b> ,78	36,69			36,88
H	1,59	1;54	1,51	1,53			1,42
Cl		<u>.</u>			50,62	50,53	20,35
0							11,35
		nach	der For	mel Cas	He Cle Oe	•	

In seinen Eigenschaften hat dieser Körper viel Aehnlichkeit mit Chloranil und Bichlorchinon, unterscheidet sich aber von beiden durch sein Verhalten gegen Schwefelsäure, Kali und Ammoniak, so wie durch den Verflüchtigungsgrad und durch seine Zusammensetzung.

Hexachlorhydroxylon entsteht aus der vorigen Substant, wenn man sie in Wasser suspendirt, dieses mit schwesliger Säure sättigt und in einer verkorkten Flasche unter bisweiligem Umschütteln so lange stehen lässt, bis die gelben Blättchen verschwunden sind. Dann haben sich bräunlich-weisse vierseitige rhombische Prismen gebildet, die in Aetherweingeist mit schwach gelblicher Farbe sich lösen. Aus dieser Lösung scheiden sich beim allmählichen Verdunsten an den Wänden des Glases dunkelviolette Nadeln aus, die bei aussallendem Licht schwarzgrün aussehen. Bei weiterem Verdampsen der Mutterlauge krystalli-

Hern braunlich-weisse vierseitige Prismen, die aus Weingeist in Material 1 $\frac{1}{2}$  Zoll langen Nadeln erhalten werden und der Mathimation enterworfen in 100 Th. aus:

C 36,86 36,92 37,02 36,53 Formel  $C_{26}H_{10}Cl_{6}O_{6}$  H 2,23 2,39 2,38  $Cl_{10}C$ 

hestanden. In Wasser sind die Krystalle wenig löslich; das mit heen gekochte Wasser färbt sich später schmutzig violett. Diese Umwandlung greist auch in der ätherischen Lösung Platz und besteht in Bildung einer Verbindung, die dem violetten Bichlor-hydrochinon entspricht und sich wahrscheinlich zum Hexachlor-hydroxylon verhält, wie ersteres zum farblosen Bichlorhydrochinon.

Das Hexachlorhydroxylon sublimirt bei 180° ohne vorher muschmelzen, es färbt sich mit Kalilauge chromgrün und löst sich darin mit braunrother Farbe. Concentrirte Schwefelsäure zersetzt es in der Wärme, concentrirte Salpetersäure verwandelt es in gelbe Blättchen, eben so säurefreies Eisenchlorid.

Mit salpetersaurem Silberoxyd giebt es Silberspiegel und sus dem Filtrat dunkelviolette Krystalle; mit unterchlorigsaurem Natron gelbe Blättchen.

Das oben erwähnte violette Hexachlorhydroxylon (?) sieht bei auffallendem Licht schillernd schwarzgrün aus, ist in kaltem Wasser nicht, in kochendem schwer, in Alkohol und Aether beich, wobei sich jedoch immer ein Theil zersetzt. In der weingeistigen Lösung bewirkt salpetersaures Silberoxyd einen weissen flockigen Niederschlag. In concentrirter Schwefelsäure bet es sich beim Erwärmen braunroth, beim Zusatz von Wasser scheidet sich ein violettrothes amorphes Pulver aus. Kali und Ammoniak lösen die Verbindung mit braunrother Farbe und setzen beim Erkalten nichts Krystallisirtes ab.

Mit ein wenig Weingeist übergossen verwandeln sich die Krystalle beim freiwilligen Verdunsten des Weingeists in gelbe rhombische Blättchen. Ob dieses ein dem gelben Bichlorhydrochinon analoger Körper sei, ist unentschieden.

Pentachloræylon bildet sich gleichzeitig bei der Einwirkung des Gemenges von chlorsaurem Kali und Salzsäure auf Kreosot. Es ist in der alkalischen Lösung der zähen Masse enthalten und scheidet sich aus dieser zugleich mit ölartigen Tropfen, harz-

ähnlichen Flocken und krystallinischen Schüppchen in Gestalt von Nadeln aus, die mit starkem kaltem Weingeist gewascht und aus verdünntem kochendem umkrystallisirt werden. Man erhält den Körper alsdann in glasglänzenden, blass goldgelben vierseitigen rhombischen Tafeln, die beim Sublimiren dünnebiegsame irisirende Blättchen bilden. Sie sind in Wasser unlöslich, in Aether in allen Verhältnissen, in Salpetersäure erst nach längerem Kochen, in Schwefelsäure mit braunrother Farbeilöslich. Sie sublimiren zwischen 165—180° C. ohne vorherigen Schmelzen, und bestehen in 100 Th. aus:

		Berechnet.		-
C	39,79	40,15		
H	1,91	1,80	Formel	$C_{26}H_8Cl_5O_6$ .
Cl	•	45,68		
0		12,37		

Kreosot und Silberoxyd. Trägt man Silberoxyd in kleinen Portionen in Kreosot ein, so findet schwache Gasentwicklung und Erwärmung statt, die Flüssigkeit wird dickflüssig purpurroth und es scheidet sich Silber und oxalsaures Silberoxyd aus. Es hat sich das Kreosot in zwei Harze verwandelt, von denen das eine, α Harz, in kaltem Weingeist löslich ist, während das andere, β Harz, nur in heissem Weingeist löslich ist.

Lösung als syrupartiger brauner Rückstand von aromatischem Geruch aus, es wird allmählich fest und erstarrt zu einer glänzenden, spröden, pulverisirbaren Masse. Aus der alkalischen Lösung durch Wasser gefällt, in Kali gelöst und daraus mit Säuren gefällt und dann wieder in Weingeist gelöst und durch Wasser ausgeschieden, stellt es ein braunes, aromatisch riechendes Harz dar, leicht löslich in Weingeist und Aether, unlöslich in Ammoniak und kohlensauren Alkalien, löslich in Kali mit grüner, dann wechselnder Farbe. Schmilzt zwischen 55—61 C., verbrennt beim Erhitzen ohne Rückstand. Die weingeistige Lösung reagirt sauer und giebt mit essigsaurem Bleioxyd einen silberfarbenen Niederschlag, der 37 und 36,37 p. C. Bleioxyd enthielt. Die Analyse des Harzes lieferte in 100 Th.:

		Berechnet.	
C	72,49	72,72	
H	6,93	7,07 nach der Formel C <sub>24</sub> H	140s.
0	20.58	20.21	

and die Bleiverbindung verlangt nach der Formel  $C_{14}H_{14}O_5$  + Pb in 100 Th.:

gefunden ist:
C 46,45 46,28
H 4,51 4,37
O 12,01 --Pb 36,13 37,00 u. 36,37

Das Kreosot  $\beta$  Harz scheidet sich aus kochendem Weingeist blassrosenroth aus. Es ist unlöslich in kohlensauren Alkalien, löslich aber in kaustischen mit brauner Farbe, in allen Verhältnissen in Aether löslich, schmilzt weit über  $100^\circ$  und verbrennt ohne Rückstand. Bei  $100^\circ$  getrocknet lieferte es eine Zusammensetzung, welche nahezu der Formel  $C_{24}H_{13}O_4$  entspricht.

Temperatur erhielt der Vf. stets eine geringe Menge anfangs farbloses, dann sich gelb färbendes Oel von sehr aromatischem Geruch und brennendem Geschmack, welches bei 180—190° C. therdestillirte, in Wasser unlöslich, in Weingeist und Aether löslich und entzündlich war, kurz die Eigenschaften von Reichenbach's Kapnomor hatte. Aus der Analyse die ihm in 100 Th.:

C 78,74 78,55 H 8,54 8,61 O 12,72 12,84

ist, die Völckel bei der trocknen Destillation des Holzes zwischen 105° und 110° C. bekam, und dass sie Zersetzungsprodukte des Kreosots seien. Die der Analyse unterworfene Substanz hatte er durch Destillation des Kreosots über gebrannten Kalk erhalten.

Als bestes Mittel, in Kreosot Phenylsäure zu entdecken, empfiehlt der Vf. Eisenchlorid und Essigsäure, wodurch stets eine blau-violette Färbung entstehe, wenn Phenylsäure anwesend sei. In 3 Pfund Buchenholztheer konnten durch 18 Pfund Wasser keine Spuren von Phenylsäure ausgezogen werden.

### XIII.

# Uéber das Entstehen von Theer aus ölbildendem Gase.

Von

#### G. Magnus.

(Ber. d. Berl. Akademie.)

Wiewohl mehr als 60 Jahre vergangen sind, seitdem managefangen hat, Gas zur Beleuchtung zu benutzen, so ist doch die Eigenschaft, auf welcher die Leuchtkraft desselben berubt, nämlich die Ausscheidung von Kohle in der Glühhitze, nicht vollständig bekannt. Als der Verf. ölbildendes Gas, das aus Schwefelsäure und Alkohol erzeugt war, durch eine glühende Glasröhre leitete, bemerkte er, dass der Geruch des Gases sich plötzlich änderte, und dass dasselbe den von Steinkohlentheer annahm. Auch als Gas, das mittelst Schwefelsäure und kaustischem Kali von Aether- und Weinöl-Dämpfen, so wie von schwefliger, Säure befreit war, und das von rauchender Schwefelsäure oder von Chlor vollständig absorbirt wurde, in einer Glasröhre bis zum Glühen erhitzt ward, entstand Theer, der dem aus Steinkohlen ganz ähnlich war.

Um sicher zu sein, dass das Gas nicht noch Spuren von Sauerstoff enthielt, wiewohl davon die ziemlich bedeutende Menge des Theers nicht herrühren konnte, wurde dasselbe über schmelzenden Phosphor geleitet, bevor es durch die glühende Glasröhre ging. Aber auch aus dem so behandelten Gase entstand Theer. Derselbe konnte daher nur die Bestandtheile des Gases, d. i. Kohlenstoff und Wasserstoff enthalten.

Wurde ein durch Quecksilber abgesperrtes Quantum von ölbildendem Gase in einem Glasgefäss so lange erhitzt, bis sich sein Volumen nicht mehr änderte, so betrug dasselbe, gemessen bei derselben Temperatur und unter demselben Druck wie das angewandte, im Mittel aus mehreren Versuchen etwa 90 p. C. des angewandten.

Die Untersuchung ergab, dass das Zurückgebliebene nur

Sumpfgas war, gemischt mit etwas Wasserstoff und einer sehr geringen Menge nicht zersetzten ölbildenden Gases.

Wurde hingegen ölbildendes Gas der vollen Weissglühhitze in einer Porzellanröhre ausgesetzt, so verdoppelte sich sein Volumen und der Geruch von Theer war gar nicht oder nur sehr wenig wahrnehmbar. Das Gas bestand dann nach dem Erhitzen fast aus reinem Wasserstoff, die Kohle hatte sich an den Wänden der Porzellanröhre abgeschieden.

Nur das ölbildende Gas liefert einen Theer, nicht aber das Sumpfgas. Dies bleibt selbst bei der Temperatur ganz unverändert, bei welcher das allerschwerschmelzbarste böhmische Glas weich wird. In der Weissglühhitze zerfällt es in Kohlenstoff und Wasserstoff.

Es ergiebt sich hieraus, dass die Zersetzung des ölbildenden Gases in der Weise stattfindet, dass es sich zunächst in der Rothglübhitze in Theer und in Sumpfgas zerlegt, die beide, der Theer sowohl wie das Sumpfgas, in der Weissglübhitze sich wieder in Kohlenstoff und Wasserstoff zerlegen.

u erlangen, wurde der Theer analysirt. Da derselbe ein Gemisch aus mehreren Bestandtheilen ist, die nach der Temperatur und der Dauer der Erhitzung wechseln, denn bisweilen enthielt er sehr flüchtige Beimischungen, bisweilen war er heller, bisweilen dunkler, so wäre es wünschenswerth gewesen, jeden Bestandtheil einzeln zu untersuchen. Allein es ist nicht möglich, sie zu trennen, und daher blieb nur übrig, den ganzen Theer der Analyse zu unterwerfen. Jedoch geht aus der Art der Gewinnung dieses Theers hervor, dass er nicht immer von gleicher Beschaffenheit erhalten werden konnte, und daher kommt es, dass die Resultate nicht vollkommen mit einander übereinstimmen.

Die Analysen ergaben nämlich für die procentische Zusammensetzung des Theers:

K	Cohlenstoff.	Wasserstoff.	Verlust oder Sauerstoff.	Summa.
I.	94,106	6,066		100,172
II.	92,461	6,652	0,887	100,000
III.	93,403	6,808	<b>_</b>	100,211
Mittel	93,323	6,508		

Diese Zusammensetzung stimmt ziemlich gut mit der des Naphthalins, das aus Kohlenstoff 93,75 Wasserstoff 6,25

besteht.

Der Geruch des Theers ist auch dem des Naphthalins ganz ähnlich, und bisweilen fanden sich, besonders wenn der flüchtigere Theil verdunstet war, kleine weisse Krystalle in demselben, die offenbar nichts anders als Naphthalin waren. Man könnts daher den Theer als eine Mischung von verschiedenen Kohlenwasserstoffen betrachten, welche mit dem Naphthalin isomer sind, oder als eine Austösung von Naphthalin in solchen isomeren Verbindungen.

Nimmt man an, dass das ölbildende Gas nur in Naphthalin und in Sumpfgas zerfällt, so sind acht Volumina ölbildendes Gas erforderlich, um sechs Volumina Sumpfgas und ein Aequivalent Naphthalin zu bilden.

6 Sumpfgas = 3C+6H1 Naphthalin 5C+2H8 ölbild. Gas = 8C+8H

Es müssten folglich sechs Achtel oder 75 p. C. von dem Volumen des angewandten ölbildenden Gases als Sumpfgas zurückbleiben. Bei den oben erwähnten Versuchen ist immer etwas mehr als 75 p. C. zurückgeblieben. Aber es war auch, wie schon oben hemerkt, nicht alles ölbildende Gas zersetzt, auch hatte sich ein, wenn auch nur geringer Theil des Theers wieder in Kohle und Wasserstoff zersetzt.

Nur das ölbildende Gas liefert einen Theer. Das Sumpfgas bleibt hingegen selbst bei der Temperatur unverändert, bei welcher das allerschwerschmelzbarste böhmische Glas weich wird. Da dasselbe aber in der Weissglühhitze in Kohlenstoff und Wasserstoff zerfällt, so ergiebt sich, dass die Zersetzung des ölbildenden Gases in der Weise stattfindet, dass dasselbe in der Rothglühhitze sich in Theer und in Sumpfgas zerlegt, und dass diese beide, sowohl der Theer wie das Sumpfgas, in der Weissglühhitze wieder in Kohle und Wasserstoff zerfallen.

In Bezug auf die Fabrikation des Steinkohlengases führen die Versuche zu dem Schlusse, dass der Theer, welcher stets als Begleiter dieses Gases auftritt, sich auf zwei verschiedene Weisen bildet. Theils nämlich durch Zersetzung des bereits erzeugten ölbildenden Gases, theils gleichzeitig mit diesem, unmit-

that aus der Substanz der Kohle. Denn wenn auch die Kohle cht geeignet wäre, ölbildendes Gas zu liefern, so würde sie och, eben so wie die meisten vegetabilischen Stoffe, wie Holz, ellulose, Torf, Zucker, Weinsäure und viele andere, einen Theer der empyreumatische Oele bilden. Dieser letzte Antheil des heers ist, da die Steinkohlen Stickstoff enthalten, auch Stickstoff haltend, und liefert die in neuester Zeit so wichtig gewordenen Verbindungen, Anilin, Leucolin etc. Der aus der Zertetung des ölbildenden Gases entstandene ist frei von Stickstoff und liefert vorzugsweise Naphthalin.

## XIV.

# Analyse sehr alter Kunstprodukte.

Von

#### J. Girardin.

(Journ. de Pharm. 3. Sér. XXIII, 165. 252. 324)

# 1. Gemälde eines gallo-römischen Hypokaustums in Rouen.

Diese befanden sich auf dem Mauerwerk eines in der Rue les Prêtresses aufgegrabenen alten römischen Heizzimmers und estanden blos aus Feldern, die Marmor verschiedener Farben ünstlich nachahmten. Die Farben waren bei der Oeffnung des immers sehr gut erhalten, sie sassen auf einer 1 Millim. dicken chicht Kalk, die wieder auf einem 40 Millim. dicken Anwurf aftete und dieser bestand aus Kalk, Sand und gehacktem Stroh.

Die Substanz der Farben bot nichts Aussergewöhnliches dar nd der Vers. richtete sein Augenmerk zunächst auf die etwaige nwesenbeit von Wachs oder anderm Fett.

Der weisse sehr homogene Ueberzug auf dem Anwurf bestand nur aus Kalk, grösstentheils noch kaustisch, nur wenig lavon hatte Kohlensäure angezogen.

Die darauf befindliche Malerei ist sehr dünn, wenig abfärbend und enthält in Aether lösliches Wachs. Einen ähnlichen

Stoff hat auch Chevreul in einer Wandmalerei einer a Villa bei Fontenay gefunden. Die Alten kannten also enkaustische Manier und darum haben sich auch wohl ihre mälde (wie die von Herculanum und Pompeji) so gut erhal Auch die Maler des 13. Jahrhunderts kannten die Anwend des Wachses, wie Dumas und Persoz (s. dies. Journ. LV, nachwiesen.

#### 2. Gefärbte Mörtel und Mauerfarben.

An einem römischen Gebäude in Lille-bonne bestanden Mörtelbewürfe aus rothen, braunen, grünen und blauen Streit Das Roth enthielt Ocher und Kreide, das Braun Umbra, Blau alexandrinische Glasmasse. Letztere mit gelbem Ocher mischt bildete das Blau.

Farben auf den Sculpturen eines Portales der Kathed von Rouen aus dem 13. Jahrh. enthielten Roth von Vermi und Ocher und Blau von Kobaltoxyd. Auf den Flächen Spitzbogengewölbe hat man vergoldete Rahmen aus einem I gefunden, der aus Kalk und einer thierischen Materie, der Ga oder dem Caseïn ähnlich, gefertigt ist. Diese Art Kitt war sc den alten Chinesen und lange in Spanien bekannt und den aus Kalk und Eiweiss kannten die Römer (Plin. hist. nat. XXIX.

### 3. Analysen alter Gläser:

Ein Glas von sehr schönem Violett und gut durchsie verdankt seine Farbe dem Manganoxyd. Die alten Römer kan schon die Nachahmungen der Edelsteine durch gefärbte Cflüsse, in welcher Kunst Theben berühmt war.

Eine milchweisse undurchsichtige halb-porcellanartige M ist ein zinnoxydhaltiges Glas. Sie stammt von einer italienise Vase. Auch dieses Email wurde von den alten Egyptiern gefertigt.

In Cany wurde 1849 auf einem römischen Kirchhof Bleisarg geöffnet, der mehre Gegenstände von Glas, Bronze Thon enthielt. Das Glas war weiss und etwas matt, sehr schund enthielt Bleioxyd. Eben so war auch ein anderes Glass zusammengesetzt. In einem andern Sarg fanden sich weisse

blau emaillirte Glaskugeln, von denen letztere als färbenden Stoff Kupferoxyd enthielten.

Ein wahrscheinlich zu einem Halsbande gehöriges grünes, undurchsichtiges, sechsseitiges Prisma, in Cany gefunden, war mit Eisen- und Kupferoxyd gefärbt.

Ein durchsichtiges dunkelblaues Glas aus dem Kirchhofe von Parfondeval bei Londinières verdankt seine Farbe Kobaltoxyd.

#### 4. Alte Thonwaaren.

Von den auf dem merovingischen Kirchhof bei Londinières gefondenen Vasen bestanden 30 aus schwarzen, 16 aus grauem, 2 aus rothem und 6 aus weissem Thon. Der Farbstoff der schwarzen war Graphit. Der Firniss der andern war schlecht, wie die Arbeit dieser Thongefässe überhaupt,

#### 5. Alle Bronzen.

a) Gallisches Beil, gefunden in Antiser bei Etretat, enthielt:

Kupfer 85,85
Zinn 14,15
Eisen und Blei Spuren

b) Etruskisches Gefäss enthielt:

 Kupfer
 85,0

 Zinn
 14,15

 Eisen und Zink
 0,85

c) Alter Spiegel aus dem Kirchhof von Cany, auf einer Seite gelb und glänzend, auf der andern mit einer grünen, leicht ablösbaren Kruste überzogen, enthielt:

Kupfer 78,5 Zinn 21,5

Die grüne Kruste bestand aus Zinnoxyd mit Spuren kohlensauren Kupferoxyds nebst etwas Eisen- und Bleioxyd.

d) Verzierung eines Säbelwehrgehenks vom merovingischen Kirchhof bei Envermen ist eine ciselirte Bronzeplatte, ihrer ganzen Länge nach mit feinem Zinn belegt.

Ein ähnliches Wehrgehenk ebendaher enthielt:

Cu 37,2 Pb 44,0 Sn 18,8 Fe Spur e) Ring von demselben Kirchhof bestand aus:

Cu 45,1 Pb 40,9 Sn 14,0 Sb Spuren

Die Schnalle einer Degenkoppel enthielt einen Ring, der theils aus Eisen, theils aus einer Legirung von

Cu 69,32 Sn 20,78 Pb 9,90

bestand. Eine andere Partie Ringe von einem merovingisches Kirchhof enthielten:

> Cu 72 Pb 28

g) Zwei Glocken in Rouen, beide aus dem 12. Jahrhundert stammend, enthielten:

 Cu
 76,10
 71,00

 Sn
 22,30
 26,00

 Fe und Zn
 1,60
 Zn
 1,80

 Pb
 Spuren
 Fe
 1,20

h) Eine Klammer in den Giebelsteinen eines kleines Portals der Kathedrale in Rouen (aus dem 14. Jahrh.) enthielt:

Cu 71,870 Sn 6,114 Pb 21,930

Sie war röthlich und leicht zu feilen.

#### 6. Alte Münzen.

a. Eine M. von St. André-sur-Cailly, gelb, gut erhalten, mit dem Bild der Antonia Augusta und der Umschrift Titus Claudius Caesar Augustus Imperator auf der andern Seite, bestand aus:

Cu 81,4 Zn 18,6

6. Eine M. mit dem Bild des Augustus Domitianus Consul enthielt:

Cu 88,8 Sn 10,3 Pb 0,9 c. Eine M. mit Bild und Umschrist Imper. Caes. Nerva Trajan Aug. German. von blassgelber Farbe enthielt:

> Cu 85,1 Sn 11,5 Pb 3,4

d. Eine M. von Marcus Anton. Aug. Imperat. enthielt:

Cu 84,9 Sn 10,5 Pb 4,6

e. Eine M. von Marcus Aurel. Commod. Aug., blassröthlich aussen, innen röthlich-gelb, bestand aus:

Cu 89,5° Sn 9,6 Pb 0,9

f. Eine M. von Alexander Severus, röthlich-gelb, enthielt:

Cu 89,0 Sn 10,2 Pb 0,8

g. Eine M. mit dem Bild von Kaiser Phil. Aug., dem Vater, öthlich-gelb, enthielt:

Cu 88,8 Sn 8,0 Pb 3.2

- 7. Analysen verschiedener alter Bleibruchstücke.
- a. Ein Stück von dem Sarg der Gundreda, Tochter Wilelms des Eroberers, beigesetzt in der Abtei St. Pancraz von ævel, enthielt nur Spuren von Zinn neben dem Blei.
  - b. Bleisarg aus dem römischen Kirchhof von Cany enthielt:

Pb 95,60 Sn 4,40 Ee Spuren

c. Bleislasche in einem Cinerarium des vorigen Kirchhofs enthielt:

Pb 60 Sn 40

d. Das Blei aus drei Särgen von dem Kloster der Frauen von Ernemont zu Rouen bestand

		n grossen	kleineren	kleinsten Sarg
aus	Pb	94,995	94,635	97,0
	Sn	5,005	5,365	3,0

#### 8. Gegenstände aus Silber und Gold.

Ein Ohrring aus dem meroving. Kirchhof von Envermen bestand aus Silber mit viel Kupfer, ein wenig Gold und Spuren von Blei. Ein Ring eben daher enthielt reines Silber.

Merovingische Goldmünzen aus dem 6. und 7. Jahrhundert, in Lucy gefunden, enthielten nur Silber und waren daher wohl aus natürlichem gediegenem Gold angefertigt.

Eine wahrscheinlich versilberte Kupfermunze von gallischer Zeit enthielt:

Cu **96,9 Ag 3,1 Pb** Spuren

Dass die Alten unedle Metalle mit Silber zu überziehen verstanden, beweisen noch Wehrgehenkschnallen aus den merovingischen Gräbern von Envermeu und Londinières, theils bronzene, theils eiserne.

# 9. Analyse schr alter Menschenknochen, bei 100° getrocknet.

	$\boldsymbol{a}.$	<b>b.</b>	c.
Stickstoffhaltige organ. Materie	15,25	10,0	19,39
Basisch phosphors. Kalk	<b>72</b> ,90	<b>74,0</b>	36,60
Phosphors. Magnesia	2,60	1,1	4,28
Kohlens. Kalk	9,25	14,9	19,28
F.luorcalcium )	1		·
Kieselerde, Thonerde }	Spuren	Spuren	1400
Lischoz ju			14,00 6.44
Phosphors. Thonerde			6,44

- a. aus einem Kirchhof bei Dieppe, wahrscheinlich aus dem 7. Jahrhundert, sehr leicht und porös, gelblich, scheinen an trockner Stelle gelegen zu haben.
  - b. in fruchtbarer Erde gefunden, sehen wie die vorigen aus.
- c. vom meroving. Kirchhof bei Londinières, enthalten die grünen Eindrücke der Bronzeringe von den Messern und Säheln der Krieger. Sehr dicht, schwer und röthlich-gelb. Der Boden, worin sie lagen, ist Kalkmergel.

#### XV.

# Ueber mehrere schwefligsaure Salze des Quecksilberoxyds und Kupferoxyduls.

Von

#### Péan de Saint-Gilles.

(Compt. rend. XXXVI, 1086.)

#### II. Theil.\*)

Schwefligsaure Salze des Kupfers.

Die einfachen schwesligsauren Salze des Kupseroxyduls und Kupseroxyds scheinen nicht zu existiren. Die Doppelsalze können in solgende drei Classen eingetheilt werden.

- 1. Schwestigsaure Kupseroxyduloxydsalze. Diese entstehen durch Einwirkung schwestiger Säure oder schwestigsaurer Alkalien auf überschüssig angewendete Kupseroxydsalze.
- 2. Schwestigsaure Kupferoxydul-Alkalisalze. Man erhält sie durch Behandlung von Kupfersalzen mit überschüssigem schwestigsaurem Alkali.
- 3. Intermediäre oder grüne schwestigsaure Salze. Diese sind Verbindungen von Doppelsalzen, welche durch Vereinigung eines schwestigsauren Kupseroxydul-Oxydsalzes mit einem schwesigsaurem Kupseroxydul-Alkali entstehen.

#### 1. Schwefligsaure Kupferoxyduloxydsalze.

Gelbes Salz. (Cu<sub>2</sub>O, SO<sub>2</sub>), (CuO, SO<sub>2</sub>), 5HO. — Dieses bis jetzt nicht bekannt gewesene Salz ist amorph, etwas grünlich gelb, unlöslich in Wasser, aber ohne Zersetzung in schwesliger Saure und Essigsäure löslich. Es löst sich auch in den Sauerstoffsalzen des Kupseroxyds, welche es smaragdgrün färht. Es ist an trockner Lust unveränderlich und löst sich in Ammoniak mit blauer Farbe. Die Analyse gab mir solgende Resultate:

B	erechnet.	Gefunden.	
3Cu	43,17	43,42	43,31
2SO <sub>2</sub>	29,09	29,16	28,70
<b>5HO</b>	20,45	20,16	,

<sup>\*)</sup> Vergt. Bd. LVII, 169.

ध

40.

Man erhält es ganz rein, wenn man durch eine Lösut von essigsauren Kupferoxyd langsam einen Strom von schwelliger Säure leitet. Das Salz setzt sich als flockiger Niederschlab, welcher durch einen Zusatz von Säure vollständig verschwindet. Es entsteht gleichfalls hei Behandlung von Sauerstoffsalzen des Kupferoxyds mit schwesligsauren Alkalien; hält aber in diesem Falle sast immer eine bestimmte Menge schwesligsaures Alkali zurück.

Rothes schweftigsaures Salz. (Cu<sub>2</sub>O, SO<sub>2</sub>), (CuO, SO<sub>2</sub>), 2HO. Alle Lösungen des vorstehenden Salzes geben durch Verdampfen ein rothes Salz, welches bereits von Chevreul, Rammmelsberg, Rogojski u. A. beschrieben und analysirt ist.

Die Bildung der schwesligsauren Salze des Kupseroxydek oxyds lässt sich auf solgende Art ausdrücken:

So oft schwesligsaures Alkali mit irgend einem Kupseroxydsalz in Berührung kommt, entsteht augenblicklich eine Reduction und doppelte Zersetzung, bei welcher gelbes schwesligsaures Kupseroxyduloxyd erzeugt wird:

$$(1) = (Cu2O, SO2), (CuO, SO2), 5HO + KO, SO3 + 3KO,  $\bar{A}$  + SO<sub>3</sub>.$$

Wenn man ein Haloidsalz des Kupferoxyds angewendet hat, so begleidet diese Reaction eine doppelte Zersetzung, bedingt durch die Unlöslichkeit und Beständigkeit des Kupferoxydulhaloidsalzes, welches sich zu bilden strebt:

(2) 
$$\left\{ \begin{array}{l} (Cu_2O, SO_2), (CuO, SO_2), 5HO + 2KCl \\ = Cu_2Cl + CuCl + 2KO, SO_2 + 5HO. \end{array} \right.$$

Bei Einwirkung auf Sauerstoffsalze entsteht keine doppelte Zersetzung, weil es keine einfachen Sauerstoffsalze des Kupferoxyduls giebt, wenigstens ist es mir auch auf dem von Berzelius angegebenen Wege nicht gelungen eines darzustellen.

Die Einwirkung der sreien schwesligen Säure ist wie die der schwesligsauren Alkalien. Es entsteht aus dem schweselsauren Kupseroxyd eine betimmte Menge gelbes schwesligsaures Kupseroxyduloxyd, welches die überschüssige schweslige Säure in Lösung erhält. Durch Erhöhung der Temperatur nimmt diese Säure gasigen Zustand an und das schwesligsaure Salz tritt dann im schweselsauren Kupseroxyd in Lösung, welches es smaragd-

grün färbt; endlich wird es durch die anfangs ausgeschiedene Schwefelsäure zersetzt, welche das Kupferoxyd löst und das Kopferoxydul spaltet, indem sich metallisches Kupfer in krystallinischen Blättchen niederschlägt.

### II. Schwefligsaure Kupferoxydul-Alkalien.

Die durch Kali und besonders durch Natron erzeugten schwesligsauren Doppelsalze sind sehr veränderlich und schwierig rein zu erhalten. Ich habe solgende zwei Doppelsalze darge stellt durch Behandlung des Kupserchlorürs mit überschüssigem schwesligsaurem Ammoniak.

Salz A. (Cu<sub>2</sub>O, SO<sub>2</sub>), 7(NH<sub>4</sub>O, SO<sub>2</sub>), 10 HO. (Neu.) Dieses Salz krystallisirt in grosser Menge in kleinen Nadeln, welche sich unter Erwärmung in der Mutterlauge lösen; beim Erkalten setzt es sich auß Neue in voluminösen Prismen ab. An feuchter Luft absorbirt es rasch Sauerstoff und wird blau, indem sich der Geruch von Ammoniak entwickelt.

Salz B. (Cu<sub>2</sub>O, SO<sub>2</sub>), (NH<sub>4</sub>O, SO<sub>2</sub>). (Rogojsky.) Dieses Salz entsteht, wenn man die Lösung des vorigen Salzes mit schwesliger Säure sättigt. Es ist unlöslich in Wasser und wie das Salz A unveränderlich, so lange es in seiner Mutterlauge sich besindet. Rogojsky\*) behauptet, einsaches roth gesärbtes schwesligsaures Kupseroxydul dargestellt zu haben, indem er schweslige Säure auf dieses schwesligsaure Kupseroxydul-Ammoniak einwirken liess. Ich habe mich aber überzeugt, dass die bezeichnete Reaction nur bei Lustzutritt stattsindet, und dass das in diesem Falle erhaltene Produkt das rothe schwesligsaure Lupseroxyduloxyd ist, mehr oder weniger von Ammoniaksalz beteit. Der solgende Ausdruck zeigt, wie die Zersetzung statt hat:

 $3[(Cu_2O, SO_2), (NH_4O, SO_2)] + O + SO_2 + 2HO$ =  $2[(Cu_2O, SO_2), (CuO, SO_2), 2HO] + 3(NH_4O, SO_2).$ 

### III. Intermediäre schwefligsaure Salze.

Wenn man zwei concentrirte Lösungen von schwesligsaurem Ammoniak und schweselsaurem Kupseroxyd bevor man sie mischt, mit schwesliger Säure gesättigt hat, so bleibt das gebildete Sulsit

Dies. Journ. LIII, 403.
Journ. f. prakt. Chemie. LX. 2.

He commence of the best that the leaser will make the commence of the commence

#### ILL

# Coies die Phonoline und Basalte de Rhougebirges

Tor

#### E. L. Manid.

#### (Pape Am LITTIE . # 291)

lien bert, lat eine Rellie Aralysen ausgeführt, dere enlane hogende eind:

- 1. Phonolithe. Die Siècke. welche zur Untersuchen, auch vom Verl. an Ort und Steile entnommen Methode der Anatyse war: 1) Aufschliesen mittelst kohlen: Ontronz zur Bestimmung der Kieselsäure. 2) Aufschluntlicht Phorwasserstoffs zur Bestimmung der Basen. Stundlung mit Chlorwasserstoffsäure zur Scheidung des zuhmen vom nicht zersetzbaren Antheil. 4) Bestimmun Wassers durch Glüben im trocknen Luftstrom und Auf des Wassers in Chlorenleiumröhren, nachdem die Substanlag im 10h getrocknet war.
- 4. Phonolith vom Ebersberg. Frei von krystallin Kinnehlftsnen (selbst unter der Lupe). Spec. Gew. 2,504. Uneben splittrig, lichtbraunlich grün, schimmernd. Pulver grweise, geglüht röthlich. Er enthielt in 100 Th.:

		Sauerstoffgehalt.	Verhältniss.			
-			a.	b.		
Ŝi	60,02	31,164	7,92	9,33		
Äl	21,46	10,026)	3,	9		
Ϊe	4,73	1,417)	J,	3,		
Ċa	1,58	<b>0,440</b> )				
Мġ	0,61	. 0,240	0,86	1,26		
Ķ	1,88	0,320	0,00	1,20		
Ňa	8,86	2,275)				
Ħ	1,49	1,296				

Im Verhältniss a ist alles Eisen als Oxyd, in b als Oxydul berechnet. Rechnet man es theils als Oxyd, theils als Oxydul, so ergiebt sich mit Vernachlässigung des Wassergehalts das Verhältniss der  $\ddot{S}i:\ddot{R}:\dot{R}=9:3:1$ , d. i. die Formel des Oligoklas, wie das schon früher Abich nachgewiesen hatte.

Zum Vergleich wurde Oligoklas von Ytterby in groben Splittern mit concentrirter Salzsäure behandelt, wobei der Phonolith sich aufblätterte und mit Kieselgallerte überkleidete, während der Oligoklas selbst keine Veränderung zeigte. Nach dreiwöchentlicher Digestion bei 50° betrug der durch Salzsäure zersetzte Antheil des Phonoliths des Oligoklases

	, •		•		445 0110 000			
	19,07 l	o. C. und ent Sauerstoff.	hielt Verhä	iltniss.		5,16 p. C. u. enthiei Sauerst. Verhältn		
Ŝi	11,03	5,722	a. 7,21	b. 9,51	3,29	1,708	10,14	
	3,86	1,804	3,	3, }	1,08	0,505	3,	
Fe	1,92	0,575)	•	· )	,	,	,	
Ċa	0,61	0,173	•		0,42	0,119,		
Mg	0,27	0,106			0,29	0,112	1,55	
Ķ	0,26	0,045 >	0,77	1,65	0,37	0,063		
Ňа	0,12	0,287	•			*****		
Ħ	1,49	1,296			-	_		

Obwohl die Summe der löslichen Bestandtheile im Phonolith und Oligoklas sehr verschieden ist, so ist doch ihr Sauerstoffgehalt, wenn man das Verhältniss b (Eisen als Oxydul) zu Grunde legt, nahe übereinstimmend mit der Formel des Oligoklases. Aber die Basen R sind in dem Zersetzungsprodukte des Oligoklases reichlicher vorhanden, weil der Oligoklas in der

Wärme durch Säuren und Alkalien stark angegriffen wird. Phonolith besteht aus Silicaten, die durch Salzsäure leicht ischwer zersetzbar sind, denn als derselbe eine Woche lazwischen 50-80° digerirt wurde, hatten sich Si 10,07 p. Äl 4,29 Fe 2,10 Ca 0,81 Mg 0,46 gelöst, also mehr Basen.

Der durch Salzsäure zersetzte Theil des Phonoliths ähn dem Harmotom, denn er besteht aus  $\dot{R}.\ddot{S}i + \ddot{R}.\ddot{S}i_2 + 2\dot{H}$  u wahrscheinlich aus Natron-Kalk-Harmotom.

Der durch Salzsäure nicht zersetzte Antheil ist natürlich au nach der Formel des Oligoklases zusammengesetzt. Zieht m den durch Salzsäure zersetzten Antheil ab, so erhält man:

		Sauerstoff.	Verhält		Eisen, theils als 0x	
<b>S</b> i	48,99	25,442	a. 8,42	9,28	theils als Oxydul 9	
Äl	17,60	8,222)	9	9	9	
<b>F</b> e	2,81	0,842}	3, .	3,-	3	
Ċa	0,97	0,267			•	
Йg	0,34	0,134	A 88	4 40	4	
Ķ	1,62	0,275	0,88	1,18		
Na	7,74	1,988)				
	80,56					

Vergleicht man hiermit die durch Gmelin analysirten Ph nolithe A vom Pferdekopf und B von Abtsroda (beide in ( Rhön), so ergiebt sich

für A durch Salzsäure zersetzter Antheil 18,59 15,84 " Der zersetzte Antheil von A von B bestand in 100 Th. aus: Eisen als Oxyd, als Oxy Sauerst. Verhältn. Sauerst. Verhältn. Ŝi 44,543 38,574 23,13 20,03 5,35 5,4 Al 22,140 24,320 10,35) 11,37) 3 3 6,747 Fe 2,02 11,346 3,40) Йn 0,527 2,194 Ċa 2,828 0,82 1,802 0,51) 12,656 Na 11,380 1,15 3,064 3,079 K 7,222 H 6,42 1,5 4,209 3,74 1 1

<sup>\*)</sup> Im Original der Abhandlung von Schmid steht irriger W 3,68, und dieselbe falsche Zahl ist auch in der nachherigen Aufstell der Sauerstoffverhältnisse angewendet.

D. Red.

Der unzersetzte Antheil von A von B bestand in 100 Th. aus:

<b>S</b> i	65,838	Sauerst. 34,19	Verhältn. 11,03	66,291	Sauerst. 34,42	Verhältn. 12,22
Äl	17,865	8,35)	•	16,510	7,72	9
<del>F</del> e	3,157	0,95}	3	2,388	0,73	3
<del>M</del> n	_ 0,509			0,896		
Ċa	0,345	0,99)		Spur	. )	
Ňа	5,655	1,45	0,99	4,960	1,27	1,36
Ķ	3,818	0,65)		9,249	1,57	•

Der unzersetzte Antheil nähert sich offenbar dem Feldspath in der Zusammensetzung. Den zersetzten Antheil betrachtet Gmelin als Mesotyp, während der Vers. für den Phonolith des Pserdekops nach seinem berechneten Sauerstossgehalt  $\ddot{\mathbf{S}}\mathbf{i}:\ddot{\mathbf{R}:\ddot{\mathbf{R}}:\ddot{\mathbf{R}:\ddot{\mathbf{R}}:\ddot{\mathbf{R}}:\ddot{\mathbf{R}:\ddot{\mathbf{R}}:\ddot{\mathbf{R}:\ddot{\mathbf{R}}:\ddot{\mathbf{R}:\ddot{\mathbf{R}}:\ddot{\mathbf{R}}:$ 

Der zersetzte Antheil des Phonoliths von Abtsrode wird vom Verf. als dem Thomsonit ähnlich zusammengesetzt betrachtet, nach der Formel  $\dot{R}_3\ddot{S}i+3\ddot{R}\ddot{S}i+3H$ , was aber mit der Analyse, weder wenn alles Eisen als Oxyd, noch wenn es als Oxydul beberechnet wird, gut übereinstimmt.

- 2. Basalte. Alle sind schwarzgrau und schimmernd.
- I. vom Kreutzberg, muschlig uneben bis splittrig im Bruch, blos sparsam vertheilte kleine Olivinpartien enthaltend, spec. Gewicht 3,127.
- II. von der Felskuppe am Pferdekopf, enthält Blasenräume mit weissem krystallinischen Silikat, Bruch uneben, muschlig; spec. Gew. 2,81.
- III. vom steinernen Haus, ähnlich dem von Kreutzberg; spec. Gew. 3,042.
- IV. vom Baier, ähnlich wie die vom Kreutzberg und steinernen Haus, nur ist der Bruch etwas unebner und der Olivingehalt grösser. Spec. Gew. 2,958.
- V. vom Ellnbogen, enthält Knoten, die von dünnen Lagen eines blauen Silikats umhüllt sind. Spec. Gew. 3,029. Der



des villages, mades delette blett bestellt.

Laboration and the Laboration of the Laboration

	_		i. Dantie.	ī	<del>-</del>		<b>F</b> .		₹_
	740		SEPTIE.		MARCIE.		<b>Lead</b>	. 💃	HINT
<b>5</b> (1)			يغي	. 3	-		_7	<b>1</b> .35	Ĺ
¥ 5 9	- ;	£ .!	2.3	<u>.</u> n		3.±	<b>3</b> . si	虚剂	#
<b>4</b>	-	Ī.,		<b>3</b> <del>-</del>	4	1.5	13	3·4	į
Ja 2 10	-•	÷ . ;	5 <sup>-</sup>	: ===		7.37	· =	世出	ż
الأرث معرا	خت .	ښر ـ			2.8	in 🕾		Tf 👬	3
14 .r	e .9	3	4 .49.	. به مند.	<u>-: .</u>	1=	-		3
In all	•5	ندز	4.5	•	• •		( % <u>-</u>	न स्ट	•
20-11	.1	.1 ,~	ند	ٔ بند ، ا		į tė_įiji		7H[34	

Promotitie tach are housen varm an venigsen migeris de lacete van groeen laneisen um Elmogen, was si norstanden tach den benoes brothers um changulishers, on laceten tac laneisen um entimicange der Rigie tanden au tach lanevennenge um der ländrunge der Rigie tanden. Londrechte envenigt der Saire Institutione der laneven. Londrechte envenigte sen dentien aus den Resilant landruppe um lace und Smanershausen, veniger derd aus kolon von Korpendel um großen Labensberg.

his more Reserved figures and ma Sensione behand industry highways Reservant

	₩a.	Mg	Ċa	村	<u></u>	Si	<b>—</b>	,	
79,88	4,56	9,09	Ča 11,28	21,04	7,03	26,88	0,00		
,	1,11	<b>3</b> ,58	3,20	6,31 <b>)</b>	3,29 \	13,96	0,00	Sauerst.	
74,08	0,47 1,31	6,13	8,48	, TO TO	90 40	28,29	0,00		-
•	0,08 <sub>1</sub> 0,34 <sub>3</sub>	2,41	2,41			14,69	0,00	Sauerst	39
66,72	3,65	5,29	8,72	15,60	7,29	24,50	1,67	•	_
	0,82	2,08	2,48	4,67	3,42	12,75	1,48	Sauerst.	
56,61		6,26	6,87	16,03	7,15	15,51	0,84	_	<b>—</b>
	0,82	2,46	1,95	4,80)	3,34)	8,05	0,75	Sauerst	III.
56,71	0,35 0,92	4,23	5,99	λυ, τυ	92 42	20,95	0,84	•	11
	0,06 0,24	1,67	1,70			10,88	0,75_	Sauerst	III a.
56,58	2,37	6,78	6,45	9,26	6,46		1,70	•	=
	0,59}	2,67	1,83	2,78	3,02	12,23	1,50	Sauerst.	IV.
56,52	1,80	5,91	6,37	10,72	6,19	23,37	2,16	•	_
	0,40	2,33	1,81	3,21	2,89	12,13	1,92	Sauerst.	V.

I—V. waren 8 Tage lang bei 50—80° digerirt worden, Ia. IIa. drei Wochen lang bei höchstens 50°. Die Zahlen I—V. chnen dasselbe Gestein, wie in der vorigen Tabelle.

Der Rückstand von der Digestion mit Salzsäure wurde nach rnung der Kieselsäure durch kohlensaures Natron von Salzwieder stark angegriffen.

Der durch Salzsäure nicht zersetzte Antheil bestand aus:

	]	l. Sauers	_	II. Sauers	-	II. Sauers		IV. Sauers	t.	V. Sauerst
<b>;</b> i	9,80	5,09	18,61	9,63	26,11	13,55	15,86	8,24	19,13	9,48
Äl	7,31	3,41	6,12	2,85	6,72	3,14	4,79	2,24	5,65	2,64
·F·e	1,26	0,37	0,91	0,28	0,22	0,07	8,11	2,43	8,41	2,52
Ċa	4,31	1,23	5,61	1,59	3,62	1,03	9,63	2,74	4,51	1,28
Йg	0,09	0,03	3,76	2,08	1,07	0,43	4,36	1,72	3,46	1,36
Alkalien	0,14	0,03	0,04	0,01	0,45	0,09	1,33	0,32	2,86	0,64
	22,91		35,05		38,19		44,08		44,02	<b>)</b>

Um eine Uebersicht über das gegenseitige Verhältniss der Spaltungsprodukte zu erhalten, sind in folgender Tabelle die Sauerstoffgehalte der verschiedenen Bestandtheile zusammengestellt und auf den der Basen  $\mathbb{R}=3$  bezogen, a bedeutet (wie oben) Eisen als Oxyd, b als Oxydul berechnet, I-V. dieselben Gesteine wie vorher.

Durch Salzsäure zersetzter Theil des Basalts:

		Sau	erstoffgehal	lt	_
des	Olivins.	der Basen R	. der Basen 🛱.	aller Basen.	d.Kieselsäure
I.	2,358	a. 4.31	9,60	13,91	10,38
		1,35	<b>.</b> 3	4,35	3,24
		b. 8,51	3,29 3	11,80	10,38
		7,75	<b>, 3</b>	10,75	9,47
II.	2,208	a. 3,30	8,09	11,39	10,67
		1,22	<b>3</b>	4,22	3,96
		b. 6,42	3,42 3	9,84	10,67
		5,63	3	8,63	9,36
	2,246	a. 2,77	8,14	10,91	8,42
111.		1,02	8,14	4,02	3,10
111.		b. 5,97	3,34	9,31	8,42
		5,06	3	8,06	7,56
VI.	2,267	a. 2,42	5,80	8,22	9,56
		1,25		4,25	4,94
		b. 3,27	3,02	6,27	9,56
		3,25	3	6,25	9,50
<b>V.</b>	2,233	a. 2,21	6,10	8,31	9,80
		1,09	3	4,09	4,82
		<b>b.</b> 4,05	2,89	6,94	9,80
		4,24	3	7,24	10,17

irch Salzsäure nicht zersetzter Theil des Basalts:

	Sa	uerstoff	gehalt		
,	der Basen	R. der Ba	sen 🛱. aller	Basen.	d.Kieselsäure
I.	a. 1,29	3,	78   3 41	5,07	5,09
	1	3	4	4	4,04
	<b>b.</b> 1,53	3,	41	1,94	5,09
	1,35	3	+ 4	1,35	4,48
II.	a. 3,68	3,	13	5,81	9,63
	3,62	·   3	[ [	6,62	9,23
11.	<b>b. 3,88</b>	2,	85   (	6,73	9,63
	4,08	3	j	7,08	10,13
	a. 1,55	3,3	21 /	4,76	13,55
III.	1,45	3	4	4,45	12,38
- <b>111,</b> -	b. 1,59	3,:	14	4,73	13,55
	1,52	3		4,52	12,31
IV.	a. 4,78	4,0	67	9, <b>4</b> 5	8,24
	3,07	3	į (	6,07	8,24
	b. 6,40	2,5	24	8,64	8,24
	8,57	3	1	1,57	11,08
٧.	a: 3,20	5,	16   8	3,44	9,48
	1,90	3	4	£,90	5,51
	<b>b.</b> 4,96	3° 2,6 3°	<b>32</b> 7	7,58	9,48
	5,64	3	{	3,64	10,78

Zusammensetzung nicht wohl construiren, da er aus Olivin, teisen und vielleicht mehren zeolithischen Mineralien heNur das ergiebt sich, dass er aus Drittel- und Halben besteht, die entweder dem Skolezit, Thomsonit, Naanalog sind, oder wegen des sehr geringen Wassergedem Vesuvian, Wernerit, Epidot, Nephelin, Anorthit und
dor.

'ür den durch Säuren nicht zersetzten Antheil, den man emenge von Labrador und Augit zu betrachten pflegt, ernan die Verhältnisse:

aus 1. 1:3:4.

,, IIb. 4:3:10.

", III. 1:3:12".

,, IV. 6:3:9 (Mittel aus a und b).

" V. 4:3:8 (Mittel aus a und b).
oder 4:3:9

e zwischen neutralen und Drittel-Silikaten schwanken.

Zur Uebersicht möge nachstehende Tabelle die bisher an geführten Resultate der Analysen zusammenfassen:

	Gemengtheil	e des durch Salzsäure	Verhältniss zwischen den
	zersetzten Theils.	nicht zersetzten Theils.	zersetzten und nicht zersetzten.
Basalt des Kreuzbergs	Magneteisen (viel). Olivin. R <sub>3</sub> Si+ <del>R</del> Si oder 3R <sub>2</sub> Si+ <del>R</del> <sub>2</sub> Si <sub>3</sub>	Ŕ₃Ŝi+3 <b>R</b> Ŝi	4:1
Basalt der Fels- kuppe am Pferdekopf	Olivin R₃Sì+ <del>R</del> Si	$(\dot{R}_3\ddot{S}i+3\ddot{R}\ddot{S}i)+3(\dot{R}_3\ddot{S}i_2)$	2:1
Basalt des steinernen Hauses	Magneteisen Olivin 3Ř <sub>2</sub> Ši <del>- -R</del> <sub>2</sub> Ši <sub>3</sub>	ŔŜi+₩Ŝi₃	3:2
Basalt vom Baier	Magneteisen (wenig). Olivin 3Ř <sub>2</sub> Si <del>  R</del> <sub>2</sub> Si <sub>3</sub>	(Å₃Si+₩Si)+(Å₃Si)	5 : 4
Basalt vom Elinbogen	Olivin 3Ř <sub>2</sub> Si+ <del>Ř</del> 2Si <sub>3</sub>	(ŘSi+ <del>Ä</del> Si)+(Ř₃Si)	5:4

### XVII.

# Auffindung des Arseniks in Vergiftungen.

Von

## Malaguti und Sarzeau.

(Journ. de Pharm. 3. Sér. XXIII, p. 27.)

In einem Vergistungsfall, wo die Eingeweide zweier Leichen zu untersuchen waren, die schon 9 und resp. 11 Monate begraben, pergamentartig geworden waren und mit reichlicher Menge Leichensett sich überzogen hatten, haben die Versein von dem gewöhnlichen Versahren abweichendes zur Ermittelung des Arseniks eingeschlagen, welches ihnen die Untersuchung nicht nur sehr erleichterte, sondern auch bei spätern vergleichenden Versuchen die Ueberzeugung gewährte, dass es an Genauigkeit und Schärse keinem andern nachsteht. In solchen Fällen namentlich, wo grosse Mengen Fett zu beseitigen sind, wird sich ihre Methode am zweckmässigsten anwenden lassen. Dieselbe beruht auf der Abscheidung des Arsens aus dem Cadaver als Arsenchlorid, sodann aber Prüfung im Marsh'schen Apparat.

Man behandelt das zu untersuchende, zuvor zerschnittene und getrocknete Gewebe mit reinem Königswasser (1 Th. Salpetersäure, 3 Th. Salzsäure) und zwar mit einem dem Gewicht des feuchten Gewebes gleichen Theil in einer geräumigen Retorte, deren Hals in Destillationswasser taucht. Das Feuer unter dieser entfernt man, wenn die Einwirkung beginnt, später aber erwärmt man wieder, so dass die Operation ruhig von Statten geht. Ist alles Gewebe verschwunden und nur noch Fett da, so lässt man erkalten, giesst die Flüssigkeit dann in ein Porcellangefäss und spült mit einem Theil des Sperrwassers die Retorte aus, mit dem andern Theil wäscht und knetet man das Fett aus. Die concentrirten Waschwässer werden alsdann mit der sauren Flüssigkeit vereinigt und diese in einen Destillationsapparat gebracht, der aus einer Retorte mit tubulirter Vorlage besteht, aus deren Tubulus ein Ableitungsrohr in eine zweifachtubulirte Woolf'sche Flasche geht und hier unter eine dünne Schicht Wasser taucht. Der zweite Tubulus der Flasche enthält einen mit etwas Wasser gesperrten Sicherheitstrichter.

Wenn der Retorteninhalt ungefähr auf ½0 seines Volumens vermindert ist, unterbricht man die Destillation, vereinigt das des Sicherheitstrichters und der Woolf'schen Sperrwasser Flasche mit dem Destillat in der Vorlage und leitet durch dieses einen Strom Schwefelwasserstoffgas. Ist zu wenig Arsenik vorhanden, um sogleich einen Niederschlag zu verursachen, so lässt man einige Tage an der Lust stehen, dann reisst der sich ausscheidende Schwefel das wenige Schwefelarsenik mit nieder. Man filtrirt den Niederschlag ab, wäscht ihn mit Wasser aus, zieht ihn mit Ammoniak auf dem Filter aus, dampft die ammoniakalische Lösung zur Trockne und behandelt den Rückstand mit Salpetersäure. Die salpetersaure Lösung wird wiederum zur ·Trockne gedampft, der feste Rückstand in kochendem Wasser aufgenommen, und wenn die Lösung nicht klar ist, filtrirt. wird alsdann in den Marsh'schen Apparat gebracht und muss frei von organischer Materie und von Salpetersäure sein.

Die Verf. haben sich stets überzeugt, dass in dem während der Behandlung mit Königswasser abgeschiedenen Fett, so wie in dem Destillationsrückstand, durch Schwefelwasserstoff nie Arsenik nachgewiesen werden konnte. Sie meinen zwar, dass ihr Verfahren Verluste an Arsenik im Gefolge haben könne, aber das ist auch bei den andern Methoden und bei einigen in noch weit grösserem Grade der Fall.

Um den Werth ihrer Methode gegenüber den andern üblichen zu prüfen, haben die Vers. mehre Versuche angestellt:

1. Die Leber eines Kalbes, welches durch arsenige Säure vergistet wurde, wurde in 4 gleiche Theile zu je 200 Grm. zertheilt.. 1 Theil (A) wurde nach Jacquelain-Orfila's Methode mit Chlor, ein anderer (B) mit Chlor und dann mit Königswasser, ein dritter (C) mit Königswasser behandelt und der vierte bei Seite gesetzt. Die Ausscheidung des Arseniks geschah in allen Versuchen durch Schweselwasserstoff und dann weiter auf die oben angegebene Weise.

A gab 0,011 Grm. Arsenik,
B ,, 0,0135 ,, ,,
C ,, 0,01475 ,, ,,

2. 200 Grm. Leber wurde mit 20 Milligrm. in etwas alkoholischer Kalilösung gelöster arseniger Säure imprägnirt und nn mit 400 Grm. reinsten Salpeters verpusst. Die arsenikalihe Lösung des ganz weissen Verbrennungsrückstandes wurde, schdem sie von schweselsaurem Kali getrennt war, mit Schwelwasserstoff behandelt, dann mit Salzsäure gekocht und nach rei Tagen von dem Niederschlage getrennt, der, wie oben anesuhrt, in arsenige Säure übergeführt wurde. Das erhaltene rsenik beteug 0,006 Grm.

- 3. 200 Grm. der vorigen Leber wurden genau nach Orfila nit Salpetersäure verkohlt, die Kohle mit Wasser erschöpst und lie Lösung mit Schweselwasserstoß behandelt u. s. w. Das eraltene Arsenik betrug 0,0086 Grm.
- 4. 200 Grm. derselben Leber, nach den Vorschristen der kademie (Compt. rend. XII.) mit Schweselsäure verkohlt, der rässrige Auszug mit Schweselwasserstoss u. s. w. behandelt, aben 0,00775 Grm. Arsenik.
- 5. 200 Grm. derselben Leber nach der oben beschriebenen fethode der Vers. mit Königswasser behandelt, lieserten 0,0105 irm. Arsenik.

Uebersieht man die Resultate der Versuche 2-5, so ergiebt sich in 2. ein approximativer Verlust von 3/5, in 3. you 2/5, in 4. von 1/2 und in 5. von 1/3 des Arseniks.

Woher der Verlust bei Behandlung mit Salpetersäure rühre, st leicht einzusehen. Bei der Verkohlung mit Salpetersäure oder Schwefelsäure wird er theils durch die Anwesenheit von Chloüren in den organischen Materien, wodurch mit ersterer Chlor, also Chlor-Arsen gebildet wird, theils durch die Hartnäckigkeit der Kohle verursacht, womit diese die saure Flüssigkeit zurückhält. Die Vers. verkohlten 200 Grm. Leber, die mit 20 Milligrm. arseniger Säure, in 25 Grm. Salpetersäure gelöst, imprägnirt war, durch Schwefelsäure und kochten die getrocknete Kohle vier Mal mit je 300 Grm. Wasser aus, dampsten bis auf ½ des Volumens ein und versuhren dann mit Schwefelwasserstoff, Salztäure u. s. w. wie oben. Sie erhielten nur 0,00875 Grm. Arsenik.

Die Vers: haben mit ihrer Methode noch einen Arsenikspiegel erhalten, als sie 1 Kilogrm. Leber mit 1½ Milliontheil Arsenik der Behandlung unterwarsen.\*)

<sup>\*)</sup> Vergl. d. Journ. LV, 103 u. LVI, 395.

## XVII.

# Ueber Anthranilsäure, Benzaminsäure und Carbanilidsäure.

Von

#### W. B. Gerland.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 143.)

Die Vermuthung, dass die drei isomeren Säuren von der Formel  $\text{IiC}_{14}\text{H}_6\text{NO}_3$ , nämlich die Anthranil-, Benzamin- und Carbanilidsäure identisch seien, hat der Vers. nicht bestätigt gefunden. Fritsche's Anthranilsäure lässt wegen ihrer leichten Spaltung in Kohlensäure und Anilin eine der Carbanidsäure  $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_2$   $\text{HicO}_3$  Nmuthmassen und dann wäre sie die wahre Carbanilidsäure.

Betrachtet man mit Kolbe die Benzoësäure als Oxyd des Radicals  $(C_{12}H_5)$   $C_2$ , so ist die Nitrobenzoësäure  $\dot{H}$   $C_{12}N_{04}$   $C_2$ ,  $C_3$  und aus dieser entsteht durch Schwefelwasserstoff die Benzaminsäure einfach, indem 1 Aeq. Wasserstoff des Radicals durch  $H_2N$  ersetzt wird:  $\dot{H}C_{12}N_{04}$   $C_2$ ,  $C_3$  +6  $H_3$   $+\dot{H}$   $C_{12}$   $H_{12}$   $C_2$   $C_3$  +6  $C_3$   $C_4$   $C_4$   $C_5$   $C_5$  C

Die Anthranilsäure wurde genau nach Liebig's Methode (Ann. d. Chem. u. Ph. XXXIX, 91.) dargestellt und in langen, sarblosen, glänzenden Krystallen erhalten, deren Analyse 61,47 p. C. Kohlenstoff und 4,9 p. C. Wasserstoff lieserte (die Rechnung fordert 61,3 p. C. Kohlenstoff und 5,1 p. C. Wasserstoff.

Die nach Zinin's Methode (s. dies. Journ. XXXVI, 93) bereitete Benzaminsäure schied sich nie in deutlichen Krystallen

aus, sondern stets, selbst nach Reinigung mit Thierkohle, in kleinen undeutlich krystallinischen Warzen, die nach dem Trocknen ein amorphes Pulver darstellten. Sie gab in 100 Th. 61,35 C und 5,43 H (die Rechnung verlangt 61,3 C und 5,1 H).

Die Salze dieser beiden Säuren weichen sonst in ihren Eigenschaften nicht bedeutend von einander ab, nur in ihrem Verhalten gegen schmelzendes Kalihydrat. Bei einer Temperatur nämlich, wo die Anthranilsäure in Kohlensäure und Anilid zerfällt, verändert sich die Benzaminsäure noch gar nicht und erst bei gesteigerter Hitze giebt letztere brenzliche Dämpfe, mit reichlichem Ammoniak beladen, aber keine Spur Anilin; dieses findet sich erst in geringen Mengen, wenn das Gemisch von Kalihydrat und Benzaminsäure der Glühhitze nahe gekommen ist.

Ausserdem zeigen die beiden Säuren ein verschiedenes Verhalten gegen salpetrige Säure und dies musste auch nach der obigen Auseinandersetzung rücksichtlich ihrer Ableitung vermuthet werden. Denn auf  $\dot{H}C_{12}H_2N$   $C_2$ ,  $C_2$ ,  $C_3$  musste  $\ddot{N}$  anders wirken als auf  $\dot{H}_{CO_2}^{CO}$   $C_{12}$   $C_{12}$   $C_{12}$   $C_{13}$   $C_2$   $C_3$   $C_4$   $C_5$   $C_5$   $C_6$   $C_6$  C

Aus arseniger und Salpetersäure bereitete salpetrige Säure bewirkte in einer verdünnten wässrigen Lösung von Anthranilsäure Entwicklung von reinem Stickgas, ohne dass die Flüssigkeit sich veränderte. Unterbricht man die Einwirkung, sobald kein Stickgas sich mehr entwickelt, so erhält man aus der abgedampsten concentrirten Lösung ein Netzwerk kleiner farbloser Krystalle, die, umkrystallisirt, in heissem Wasser leicht, in kaltem wenig löslich sind und in 100 Th. aus:

Berechnet nach der Formel:

C 60,26 60,38 60,87 
$$C_{14}II_6O_6$$
 H 4,35 4,20 4,35

0 35,39 35,42 34,78

bestehen, d. h. Salicylsäure sind. Sie verhalten sich auch in allen ihren Eigenschaften wie Salicylsäure. Es verwandelt sich demnach Anthranilsäure durch salpetrige Säure in Stickstoff,

Wasser und Salicylsäure  $\dot{H}.C_{14}H_6NO_3+\ddot{N}=\dot{H}C_{14}H_5O_5+2N+\dot{H}.$ Wenn aber die Einwirkung der  $\ddot{N}$  länger fortgesetzt wird, so zersetzt sich auch die Salicylsäure und es scheint eine neue, leicht krystallisirbare Säure zu entstehen. Die aus Gauithering bereitete Salicylsäure zeigte ganz gleiches Verhalten.

Behandelt man auf gleiche Weise die Benzaminsäure, so itt die Reaction ganz anders, die Flüssigkeit färbt sich sogleich roth, es scheidet sich ein amorpher rother Niederschlag aus und die Lösung enthält keine Spur Salicylsäure. Der getrocknets Niederschlag ist scharlachroth, in Wasser und Alkohol unlöslich, aber in fixen und kohlensauren Alkalien löslich. Er ist alse eine Säure, deren Analysen aber keine constante Zusammensetzung ergaben. Concentrirte Säuren lösen jene Säure und lassen sie bei Zusatz von Wasser unverändert ausscheiden, salpetrige Säure löst die in Wasser suspendirte Säure zu einer widerlich bittern rothbraunen Flüssigkeit, aus der beim Verdampfen sich schöne gelbe Krystalle einer neuen Säure (Binitrophenylsäure?) aussom dern, deren Kalisalz durch Alkohol und Aether in goldgelben Schüppchen niederfällt. Durch rauchende Salpetersäure wird Benzaminsäure in Pikrinsalpetersäure verwandelt.

Die Anthranilsäure und Benzaminsäure besitzen bei so verschiedenem Verhalten gegen salpetrige Säure doch eine grosse Aehnlichkeit in ihrem Verhalten gegen Schwefelsäure und gegen Salpetersäure.

Trockne Benzaminsäure erhitzt sich mit HS und löst sich zu einer farblosen Flüssigkeit, die sich im Kochen erst nach langer Zeit zu schwärzen beginnt, und beim Erkalten diamantglänzende, wenig gefärbte Nadeln absetzt. Diese lassen sich durch Umkrystallisiren rein erhalten, lösen sich in Wasser, welchem sie einen intensiv süssen Geschmack ertheilen und bestehen in 100 Th. aus:

C<sub>14</sub> 42,3 41,2 H<sub>10</sub> 4,9 4,9 N 6,5 6,8

Berechnet.

 $0_{10}$  38,0 39,2

d. h. aus einer gepaarten Säure  $H_2$   $\left\{ \begin{smallmatrix} C_{14}H_6NO_3\\SO_3\end{smallmatrix} \right\} + 2H$ , deren Be-

tandtheile aber so lose gebunden sind, dass sie beim Umkrystalisiren aus Wasser schon eine partielle, durch Zusatz irgend iner Basis eine vollständige Zersetzung in Benzaminsäure und schweselsaures Salz erleidet.

Auch mit-Salpetersäure, die frei von salpetriger Säure ist, giebt die Benzaminsäure eine in glänzenden Blättchen krystallitirende, in heissem Wasser und Alkohol leicht lösliche Verbindung, die aus  $H_2$   $\binom{C_{14}H_6NO_3}{NO_5}$  besteht, mit Eisenvitriol und Schwefelsäure Reaction der Salpetersäure giebt und gegen Basen sich wie die vorige Säure verhält.

Anthranilsäure giebt mit Schweselsäure und Salpetersäure ähnliche Verbindungen, aber die Lösung in Schweselsäure wird beim Erhitzen sogleich unter Entwicklung von Kohlensäure zersetzt.

Es fragt sich nun endlich, in welcher Beziehung steht Chancel's Carbanilidsäure zur Anthranilsäure und Benzaminsäure? Als Zersetzungsprodukt des aus dem Nitrobenzamid gewonnenen Carbanilamids ist sie ein Abkömmling der Benzoësäure und müsste also nach Kolbe's Anschauungsweise mit der Benzaminsäure identisch sein, denn aus Nitrobenzamid  $C_{12H_2N}$   $C_2$   $C_{12H_2N}$  entsteht durch Schwefelammonium Carbanilamid  $C_{12H_2N}$   $C_2$   $C_{12H_2N}$  d. h. Benzamid  $C_{12H_3}$   $C_2$   $C_2$ 

$$\left\{C_{12}\frac{H_4}{H_2N}\right\}C_2\left\{\frac{O_2}{H_2N}+\dot{K}\dot{H}=H_3N\text{ und }\dot{K}\left\{C_{12}\frac{H_4}{H_2N}\right\}C_2,O_3.$$

Die Versuche, welche mit der nach Chancel's Vorschrift bereiteten Carbanilidsäure angestellt wurden, haben obige Vortussetzung bestätigt. Die Säure giebt beim Glühen mit Kalibydrat reichlich Ammoniak und erst Anilin in geringer Menge, wenn totale Zerstörung und Schwärzung eintritt. Dies Verhalten derselben gegen salpetrige, so wie gegen heisse Schwefelsäure stimmen ebenfalls so über ein, dass man an eine Identität der Carbanilidsäure mit der Benzaminsäure nicht zweifeln kann. Nur eine Verschiedenheit zeigte sich: dass nämlich die nach Chancel's Journ. 1. prakt. Chemie. LX. 2.

Verfahren bereitete Säure in grossen Krystallen anschiesst, die unter der Mutterlauge klar und durchsichtig bleiben, während die Benzaminsäure nur in kleinen Warzen und Dendriten erhalten wird. Indess erhielt der Verf. auch letztere deutlich krystallisirt, wenn er sie in Kalilauge zur Trockne dampste und aus dem wieder gelösten Salz mit Essigsäure fällte, und umgekehrt schied sich die Carbanilidsäure aus der ammoniakalischen Lösung bei Zusatz von Essigsäure in Warzen und Dendriten aus.

Fritzsche's Anthranilsäure ist also die wahre Carbanilidsäure und Chancel's Carbanilidsäure ist identisch mit Benzaminsäure.

Kolbe bemerkt über die oben angeführte Zersetzung der Anthranilsäure in Salicylsäure, dass dadurch Hofmann's Vermuthung (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXV, 361) bestätigt werde und die leichte Zersetzbarkeit in Kohlensäure und Phenylsäure zu einer neuen Ansicht über die Zusammensetzung der Salicylsäure führe. Man kann sie nämlich als der Aetherkohlensäure  $C_{10} C_{10} C_{1$ 

$$\underbrace{\dot{H}}_{CO_2}^{CO_2} \underbrace{C_{12}}_{H_5}^{H} \underbrace{N + \ddot{N}}_{Salicyls\"{a}ure.} \underbrace{C_{12}}_{Salicyls\"{a}ure.}^{H_5O} \underbrace{CO_2}_{CO_2} + 2N + \dot{H}.$$

Diese Ansicht wird ihre Bestätigung erhalten, wenn Phenylhydrat mit Chlorkohlenoxyd sich vereinigt zu  $C_{12}H_5O$   $\left\{ \begin{array}{c} COCl.\\ CO_2 \end{array} \right\}$  diese Verbindung durch Ammoniak in carbaminsaures Phenyloxyd  $C_{12}H_5O\left\{ \begin{array}{c} COH_2N\\ CO_2 \end{array} \right\}$  übergeht und letzteres mit Kali Salicylsäure liefert. Phenylsaures Kali wird anscheinend durch Kohlensäuregas nicht in salicylsaures Kali verwandelt.

#### XIX.

### Notizen.

#### 1) Ueber Oxylizarinsäure.

Dass die Oxylizarinsäure (Purpurin), die Schunck (s. d. leurn. LIX, 485) als ein Gemenge von Alizarin mit einen holztigen Stoff bezeichnet hatte, wirklich eine bestimmte Verbining sei, sucht Debus (Ann d. Chem. u. Ph. LXXXVI, 117.) urch einige neue Versuche zu erhärten.

Die von ihm aus verschiedenen Sorten Krapp dargestellte bre war sehr schön krystallisirt, gab bei der Analyse überstimmende Zahlen und hatte alle Eigenschaften, die man von ber reinen Substanz erwarten darf. Dennoch wiederholte er von Schunck angegebene Prüfung mit essigsaurem Kupferoxyd.

Eine Quantität der Säure wurde in Alkohol gelöst, mit übernässiger alkoholischer Lösung von essigsaurem Kupferoxyd
setzt und der dunkelbraune Niederschlag abfiltrirt. Das Filt enthielt weder Alizarin noch irgend einen andern Farbstoff.
r Niederschlag, welcher aus Beta-Harz mit Kupferoxyd hätte
stehen sollen, gab nach sorgfältigem Auswaschen mit Salzsäure
setzt, an Weingeist nur unveränderte Oxylizarinsäure ab, die
schönen rothgelben Nadeln sich ausschied, sich leicht in
tunflüssigkeit löste und beim trocknen Erhitzen zu einer rothlben Flüssigkeit schmolz, welche beim Erkalten zu langen
ncentrisch vereinigten Nadeln von der Farbe des Kaliumeisenanids erstarrte.

- Bei der Analyse verloren die Krystalle bei  $100^{\circ}$  4,9 p. C. lasser, die Rechnung nach der Formel  $C_{18}H_6O_6$  + H verlangt 2 p. C. Das krystallisirte Alizarin dagegen verliert bei  $100^{\circ}$  8 p. C. Wasser.

#### 2) Ueber dan Selenäthyl.

Von C. A. Joy.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 35.)

Der Vt. stellte das Scienäthyl durch Destillation einer Lösung von Scienkalium mit ätherschwefelsaurem Kali dar. Das Einfach-Scienkalium wurde aus Kali und Scienwasserstoff auf die der Bildung des Einfach Schwefelkaliums analoge Art gewonnen indem Sciencisen durch Salzsäure in einem gegen die Luft abgeschlossenen Apparat zersetzt und das Gas (auf je 1 Th. Seilen) in 2 Th. kahltydrat geleitet wurde. Auf das so bereitet Scienkalium wurden 4 Th. ätherschwefelsaures Salz zur Destillation genommen und daraus ungefähr 25 Grm. Scienzthyl er halten.

Das Selenäthyl ist eine klare blassgelbe Flüssigkeit vor scheusslichem Geruch, schwerer als Wasser und mit diesen nicht mischbar, verbrennt beim Anzünden unter Verbreitung rother Dämpfe. Es verbindet sich wie Telluräthyl mit Sauerstellt u. s. w. Folgende Verbindungen hat der Vf. dargestellt :

Salpetersaures Selenathylowyd als eine concentrirte Auflösung, die sich bei weiteren Abdampfen zersetzt und die sich bei Auflösung von Selenathyl in erwarmter mässig concentrirte. Salpetersaure unter Stickoxydentwicklung bildet. Wird zu diese Lösung Salzsaure gefügt, so wird sie milchig und es scheide sich ölige Tropfen von

Selenathyt-Chlorür aus. Dieses ist eine blassgelbe, rei geruchtose Flüssigkeit, schwerer als Wasser und nur wenig lös lich darm; sie besteht aus C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>SeCt, und lietert, längere Zei mit der salpeter- und salzsäurehaltigen Flüssigkeit in Berührung, Krystalle von nicht bekannter Zusammensetzung, die eine Saure zu sein scheinen.

Selenathyloxychlorür C<sub>4</sub>II<sub>5</sub>OSe + C<sub>4</sub>II<sub>5</sub>SeCl entsteht, wendie vorhergehende Verbindung in Ammoniak gelöst, die Lösun verdunstet und der Rückstand mit absolutem Alkohol behandel wird. Es krystallisirt in glänzenden farblosen Würfeln und wir in seiner Lösung durch Chlorwasserstoffsäure in Selenathyl Chlorür und durch schweflige Säure in Selenathyl und Selenathylchlorür zersetzt.

Selenäthylbromür C<sub>4</sub>II<sub>5</sub>SeBr ist eine citronengelbe, in Wasser untersinkende Flüssigkeit, die beim Zusatz von Bromwasserstoff zum salpetersauren Selenäthyloxyd entsteht.

Selenäthyljodür C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>SeJ bildet sich, wenn das salpetersaure oder Chlor-Salz mit Jodwasserstoffsäure vermischt wird. Es ist eine schwarze halb metallisch glänzende, dem Brom ähnelnde Flüssigkeit, geruchlos, schwerer als Wasser und bei 0° nicht fest.

Die letzten beiden Verbindungen sind leicht löslich in Ammoniak.

#### 3) Furfurol

lässt sich nach v. Babo (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, p. 100) am besten durch Behandlung der Kleie mit Chlorzink darstellen. Eine concentrirte Lösung des letztern mit 3 Th. Kleie, oder im Verhältniss von 2:5 angewendet liefert die beste Ausbeute. Bei mehr Chlorzink verkohlt die Masse zu rasch. An Wasser nimmt man zweckmässig gerade so viel, dass die Kleie davon vollständig durchdrungen eine feuchte sich ballende Masse bildet. Je reicher die Kleie an Stärkemehl ist, um so weniger giebt sie Furfurol.

Bei der Destillation geht Anfangs Wasser, dann Fursurol theils in Wasser gelöst, theils als schwere gelbe Tropfen unter dem Wasser sich ansammelnd über, später folgt Salzsäure und eine feste Fettmasse, die sich als Margarinsäure auswies und durch Leinwandfilter geschieden wird.

Der Inhalt der Vorlage wird mit Kali neutralisirt, mit Kochsalz gesättigt und dann rectificirt, das Fursurol durch den Scheidetrichter getrennt und das Wasser mit Ammoniak behandelt, um das gelöste Fursurol in Fursuramid umzuwandeln.

Sechs Pfund Kleie lieferten auf diese Weise 1-2 Unzen reines Furfurol, bisweilen sogar noch mehr. Chlorcalcium war auf Kleie wirkungslos.

Stärke und Pektin lieferten mit Chlorzink kein Fursurol.

# 43 Leier des Beneleuwermigen des Chinidies, Codeins, berroom Francescon mui Phrysisium.

#### Toe Benediktukt und I. Benedet

#### Jours de Pears, Acres 1852.)

Lie V. eineten sein seine Frühren. mit denen sie ihre Constructungen ausselten nämien von Merri Chinidia, schweisespurse Countin. Papavern. mit Constr. von Merry und De-leite seinesensen Chinidia. von Berliny des Pikrotoria und von Arteigte: des Narrein.

les Chinian (183135) in A.969643 Akabol gelöst, leukte be: einem spez. Gew. der Flüssickeit von 0.8567 für 160 Millim Schrick die Palarisahonsehene um 111.9° nach links al. Die alkoholische Lüsung mit Sahsäure versetzt gab eine Ablenkung von 149.67 nach links.

Schneefelvaures Chinidin (0.0396) in (0.9804) angesäuertem Wasser, spec Gew. = 1.01735 lenkte für 100 Millim, die Elseue um 1366,7 links ab. Dieses Salz war von Merck. Das von Henry und Delondre dagegen lenkte nur um 900,92. links ab. Letzteres scheint daher ein solches Gemenge gewesen zu sein, von dem Pasteur spricht, und weiches aus manchen Chinasorten erhalten zu werden scheint. (S. d. J. LVIII, 376.)

Das Chinidin von Merck hat die grösste Aehnlichkeit mit Chinin: es fällt durch jodhaltige Jodkaliumlösung und der Niedersehlag färbt sich bei Lustzutritt ehen so: nur lenkt das Chinidin um 111°, das Chinin um 121°.728 nach links (nicht nach rechts, wie man aus Missverstand früher Bouchardat untergelegt hatte).

In einer frühern Abhandlung hat Bouchardat behauptet, dass die links drehende Eigenschast des Narcotins durch Zusatz von Säure in rechtsdrehende umgewandelt und durch Abstumpfung mit Ammoniak nicht wieder zurückgeführt werde. Dies wiederrust er aber jetzt. Vielmehr wird die Drehung nach links vollkommen wieder hergestellt.

Das Codein (0,06349 Substanz) in (0,93651) Alkohol gelöst gieht bei 0,8462 spec. Gew. für 100 Millim. eine Ablenkung von 1180,2 nach links.

1)as Papaverin hat, wenn überhaupt eines, ein sehr

schwaches Rotationsvermögen. Es konnte nicht bestimmt werden.

Das Narcein (0,015723) in (0,984277) Alkohol gelöst lenkt bei 0,854264 spec. Gew. die Polarisationsebene für 100 Millim. um 6°,67 links ab.

Das *Pikrotoæin* (0,03125) in (0,96875) Alkohol gelöst, spec. Gew. 0,8737 dreht für 100 Millim. 280,1 links.

In allen Versuchen ist die Ablenkung für die Uebergangsfarbe (teint de passage) bestimmt.

### 5) Reagens auf Chininsalze.

Von A. Vogel.

(Ann. der Chem. u. Pharm. LXXXVI, 122.)

Die rothe Färbung des Chinins durch Blutlaugensalz, welche Vogel früher angegeben, hatte Fresenius nicht erbalten können. Es hat daher Vogel neue Versuche über die Ursache des Misslingens gemacht und dabei gefunden, dass es genau auf die Concentration der Kaliumeisencyanürlösung und des Chlorwassers ankommt. Man verfährt daher, um des Erfolges jedesmal sicher zu sein, auf folgende Art:

Schweselsaures Chinin wird mit Wasser übergossen, so dass ein grosser Theil der Krystalle ungelöst bleibt. Von der Flüssigkeit umgeschüttelt, giesst man einige Tropsen auf ein Uhrglas und setzt so viel frisch bereitetes Chlorwasser hinzu, dass eine klare etwas gelblich gefärbte Flüssigkeit entsteht. In diese bringt man dann sein gepulvertes Kaliumeisencyanür so lange, bis es sich hell rosenroth färbt. Wird noch mehr des Eisensalzes hinzugefügt, so geht die Farbe schnell in's tief Dunkelrothe über.

Es ist stets eine wässerige Lösung des Chininsalzes der alkoholischen vorzuziehen, weil letztere, wenn nicht genug Chlorwasser vorhanden ist, die concentrirte Blutlaugensalzlösung fällt, wodurch die Bildung der rothen Verbindung erschwert wird. Auch müssen die Reagentien durchaus in der angegebenen Rei-

henfolge mit einander in Berührung gebracht werden, sonst erfolgt keine Reaction.

#### 6) Ueber das Kümmelöl

hat Völckel (Ann. d. Ch. u. Pharm. LXXXV, 246.) neue Untersuchungen angestellt. Bekanntlich besteht nach seinen srühern und nach Schweizer's Versuchen des Kümmelöl aus einem sauerstofffreien (Carven) und einem sauerstoffhaltigen Oel (Carvol), von denen letzteres durch Behandlung mit Kali oder Phosphorsäure in Carvacrol verwandelt wird.

Der Vf. hat nun versucht das Carvol in reinem Zustande vom Carven abzuscheiden und dies gelang auf folgendem Wege: Zuvörderst wurde das Kümmelöl mit einer alkoholischen Lösung von Kali vermischt, wodurch eine ihm beigemengte flüchtige färbende Substanz zerstört wurde. Durch Wasser wieder abgeschieden und mit Wasser destillirt erhält man das Oel farblos und von angenehmerem, feinerem Geruch. Es wurde hierauf über Chlorcalcium getrocknet und der fractionnirten Destillation unterworfen. Es beginnt bei 175° zu sieden, der grössere Theil destillirt bis 200° über, dann steigt schnell das Thermometer bis 225° und nun destillirt bis 232° der kleinere Theil über; in der Retorte bleibt ein wenig dickflüssiges stark gefärbtes Oel.

Werden das erste (175 – 200°) und das mittlere Destillat, welches zwischen 200 – 225° übergeht, wiederholt umdestillirt, so gelingt es, das Kümmelöl in zwei Haupttheile zu trennen, von denen der grössere vollständig zwischen 175 – 178°, der kleinere zwischen 225 230° übergeht.

Das Oel, welches zwischen 175-178° übergeht, riecht ähnlich wie Kümmelöl aber viel feiner und angenehmer, hat 0,861 spec. Gew. bei 15° C. und besitzt sonst die Eigenschaften und Zusammensetzung von Schweizer's Carven.

Das Carvol, welches zwischen 225-230° überdestillirt, riecht dem vorigen ähnlich. Es verändert sich bei jeder neuen Destillation etwas und hinterlässt ein wenig eines stark gefärbten dickflüssigen Rückstandes. Es gab bei der Analyse in 100 Th.:

Berechnet nach der Fórmel. 80,22 80,17  $\mathbf{C}$ 80,04 80,00 9,45 9,54 9,38  $C_{30}H_{21}O_{2}$ H 9,33 0 10,51 10,29 10,40 10,67

Da das Carven aus C<sub>5</sub>H<sub>4</sub> oder C<sub>30</sub>H<sub>24</sub> besteht, so hat sich aus diesem das Carvol gebildet, indem 3 Aeq. Wasserstoff ausund 3 Aeq. Sauerstoff eintreten. Das spec. Gew. des Carvols ist = 0,953 bei 15° C. Er wird heftig von concentrirter Schwesel- und Salpetersäure angegrissen.

Das Kümmelöl, aus Kümmelsaamen verschiedener Jahrgänge gewonnen, enthält die beiden Oele in ungleicher Menge.

Für das Carvacrol, wofür Schweizer die Formel  $C_{26}H_{18}O_2$  giebt, schlägt der Vf. die Formel  $C_{30}H_{20}O_2$  vor, welche in 100 Th. verlangt:

		Schw	eizer.
C	83,33	82,20	82,84
H	9,26	9,61	9,66
0	7,41	8,19	7,50

Darnach würde durch Einwirkung von Phosphorsäure, Kali oder Jod auf Carvol 1 Aeq. Wasser aus letzterem ausgeschieden. Welche Zersetzung aber vor sich geht, wenn durch Jod aus dem Kampher Carvol gebildet wird, erklärt der Vf. nicht.

### 7) Verbindungen des Harnstoffs mit Oxyden und Salzen.

Liebig (Ann. der Chem. u. Pharm. LXXXV, p. 289), hat drei Verbindungen mit Quecksilberoxyd dargestellt, von denen die eine schon von Dessaignes beschrieben ist. Diese wird direkt durch Behandlung des Quecksilberoxyds mit Harnstofflösung erhalten, die beiden andern durch Fällung einer alkalischen Harnstofflösung mit Sublimat oder salpetersaurem Quecksilberoxyd.

### 1. Harnstoff und Quecksilberoxyd.

A. 2 Hg + Ur ist die von Dessaignes dargestellte Verbindung, welche im luftleeren Raum getrocknet schwach gelblich ist, und trocken erhitzt sich zerlegt, indem Ammoniak und Quecksilber entweichen und Mellon im Rückstand bleibt. Feucht erhitzt verknistert sie und lässt Funken grünen Lichts im Dunkeln wahrnehmen. L. konnte aber die Verbindung nie völlig frei von cyansaurem Quecksilberoxyd oder Quecksilberoxydul erhalten.

besteht.

B. 3 Hg + Ur bildet sich als gelatinöser weisser Niederschlag, wenn mit Kalilauge versetzte Harnstofflösung mit Quecksilberchloridlösung mit neuem Zusatz von Kalilauge vermischt wird. Nach dem Trocknen ist das Pulver röthlich gelb, zersetzt sich beim Erhitzen und leuchtet dabei im Dunkeln, wie das vorige; es entweicht Wasser, kohlensaures Ammoniak und Quecksilber, ohne Rückstand von Mellon. Im Salzsäure und Blausäure löst sich die Verbindung ohne Aufbrausen. Sie enthielt in 100 Th.:

			•		. I	serecanet,
ilg 84,	1 .84,3	83,91	84			84,37
Ur		-		15,6	16,6	15,63

C. 4Hg + Ur. Versetzt man eine alkalische Harnstofflösung mit salpetersaurem Quecksilberoxyd, so bildet sich ein weisser, weniger gallertartiger Niederschlag, der sich ähnlich wie der vorige verhält, aber in 100 Th. aus

Berechnet.
Hig 8792 87,3 88,72 87,4 87,804
Ur 12,7 10,96 12,196

2. Harnstoff und Silberoxyd, 3Ag + Ur.

Frisch gefälltes und feuchtes Silberoxyd mit Harnstofflösung bei 40-50° hingestellt, wird heller grau und körnig, unter dem Mikroskop zeigen sich ziemlich regelmässige kaum gefärbte Prismen. Die Verbindung löst sich leicht und ohne Gasentwickelung in Salpetersäure, schwer in Ammoniak, verglimmt mit glühenden Körpern berührt, unter Ammoniakentwickelung und Bildung von cyansaurem Silberoxydul und Cyansilber. Die Analyse ergab als Zusammensetzung in 100 Th.:

Berechn.;
Ag 84,32 84,54 84,81 83,50 84,68 84,75 85,29
Ur 14,25 14,71

### 3. Harnstoff und salpetersaures Quecksilberoxyd.

A. Ur, N, 4Hg scheidet sich als schweres weisses Pulver aus einer sehr verdünnten Lösung von Harnstoff und dem Queck-

silbersalz aus. Unter dem Mikroskop stellt es runde Körner dar, die aus kleinen concentrisch gruppirten Nadeln bestehen. Es enthielt in 100 Th.:

••			В	erechnet.
Ä	9,55			9,90
Ur	10,95			10,98
Нġ		78,58	79,14	<b>79,12</b>

- B. Ur, N, 2Hg entsteht, wenn eine Lösung krystallisirten salpetersauren Harnstoffs in eine etwas salpetersäurehaltige, mässig verdünnte Lösung salpetersauren Quecksilberoxyds bis mr nicht mehr verschwindenden Trübung gegossen wird. Aus dem Filtrat scheiden sich harte krystallinische Krusten glänzender durchsichtiger Taseln ab, die mit siedendem Wasser sich in die weige Verbindung und salpetersauren Harnstoff zerlegen. Die Analyse ergab 16,1 p. C. N, 18,9 p. C. Harnstoff und 65,6 Quecksilberoxyd.
- C. Ur,  $\ddot{N}$ , 3Hg bildet sich bei Zusatz einer verdünnten Lösung salpetersauren Quecksilberoxyds zu Harnstofflösung. Der weisse Brei ändert sich bei  $40-50^{\circ}$  in sechsseitige Blättchen um, unter denen die erste und zweite Verbindung sich bemerken lassen. Die Analyse ergab das eine Mal 77,5 das andere Mal 80,3 p. C. Schweselquecksilber. Enthält sie auf 1Ur $\ddot{N}$  3Hg, so hätte man 79,4 p. C. Schweselquecksilber erhalten müssen.

### 8) Kynurensäure

LXXXVI, p. 125) im Hundeharn entdeckt hat. Sie setzt sich mas dem Urin des Hundes an manchen Tagen als ein sehr feiner Niederschlag ab. Löst man diesen in Kalkwasser, verdünnt und setzt in der Wärme Salzsäure zu, so erhält man Kynurensäure in sehr feinen farblosen Nadeln, die trocken Seidenglanz haben, und blaues Lakmuspapier röthen. In einer Glasröhre erhitzt schmelzen sie zu einer braunen Flüssigkeit, welche bei weiterer Wärme unter Zurücklassung von sehr wenig Kohle in seiden-

glänzenden farblosen Krystallen sublimirt. Dies Sublimat ist leicht löslich in Alkohol, was die ursprüngliche Säure nicht ist.

Der anfangs durch Salzsäure in alkalischen Lösungen der Kynurensäure entstehende Niederschlag löst sich im Ueberschuss der Salzsäure (Unterschied von der Harnsäure). In siedender verdünnter Salpetersäure löst sie sich ohne sichtbare Veränderung, eben so in Schwefel- und Salzsäure; die heissen gesättigten Lösungen erstarren beim Erkalten zu einem Brei kurzer glänzender Nadeln.

In concentrirter Schweselsäure bräunt sich die Kynurensäure beim Erwärmen und bei Zusatz von Wasser scheidet sich aus der schweselsauren Lösung ein citronengelber amorpher Niederschlag aus.

In Aetzalkalien und Erden, so wie in erwärmten kohlensauren Alkalien löst sich die Säure leicht auf und man erhält,
aus diesen Lösungen gut krystallisirte Salze: das Kalksalz in
sternförmig vereinigten kurzen, harten Nadeln, das Barytsalz in
perlmutterglänzenden Blättchen. Die ammoniakalische Lösung
der Säure giebt mit salpetersaurem Silberoxyd einen dicken
weissen Niederschlag, der beim Erwärmen nicht löslich ist. In
Alkohol und Aether ist die Kynurensäure unlöslich.

Anscheinend enthält die Säure keinen Stickstoff, wenigstens gaben die geringen zum Versuch angewendeten Mengen keine deutliche Reaction auf Stickstoff.

### 9) Zum Studium der Milch.

j. Girardin (Journ. de Pharm. 3. Ser. XXIII, 401) erbielt durch einen Thierarzt Milch zugeschickt, die ganz fadenziehend und abschmeckend wurde, sobald sie kurze Zeit gestanden und die Säuerung eintrat. Es waren mit den Kühen, welche diese Milch gaben, alle möglichen ärztlichen Versuche rücksichtlich der Fütterung gemacht worden, aber vergeblich. Der Vf. analysirte daher die Milch, da er in derselben zufolge seiner frühern Erfahrungen über den Albumingehalt der normalen Milch, jehen Stoff darin vermuthete, auf folgende Art:

Die sich selbst überlassene und völlig coagulirte Milch urde durch ein dichtes Tuch geseiht, der Rückstand mit Wasser waschen, mit Aether ausgekocht und dann im Oelbade geocknet. Das filtrirte Serum wurde mit Sublimatlösung gefällt, er Niederschlag mit schwach alkoholischem Wasser ausgeaschen, bei 100° getrocknet und aus ihm das Albumin berechet, für je 100 Th. desselben 93,45 Albumin. Das Filtrat von em Sublimatniederschlag lieferte, nachdem es durch Schwefelasserstoff behandelt war, beim Verdampfen zur Trockne bis 10° den Milchzucker und die Salze der Milch.

Auf diese Weise lieserte die Milch gesunder Kühe in 100 Th.:

•	im Juli 1847.		Novbr. 1847.	
Wasser	86,304	85,081	88,112	86,063
Caseïn	4,619	4,948	3,300	6,140
Milchzucker und Salze	5,239	4,570	3,802	5,000
Butter	5,500	5,017	4,320	2,480
Albumin	0,338	0,384	0,466	0,317
este Bestandth. überhaupt	13,696	14,919	11,888	13,937

Die fadenziehende Milch während der Krankheit von 5 Thieren eferte in 100 Th. nach derselben Methode folgende Zusammenetzung:

	•	-	%	•		က်		•	<b>.</b> 57	_			6.
	dick gelblich. mig, fadenziehend, et-Punkter	Nicht mig, f	geronnen, adenziehe	schlei- nd, et-	Geronn Punkte	en mit gelblichen n in der Masse.	lblichen Masse.	Vollko	e. Vollkommen geronnen.	eronnen.	Võli	0.d	Völlig geronnen.
	6. Juli.	6. Jul.	6. Jul. 16. Jul. 30. Jul. 6. Jul.	30. Jul.	6. Jul.		30. Jul.	6. Jul.	16. Jul. 30. Jul. 6. Jul. 16. Jul.	30. Jul. 6. Jul.		16.	Jul.
Wasser	90,35	88,53	87,88	90,0	89,14	86,58	88,12	88,12 89,27	87,22	84,90	91,57	89,67 88,20	,67
Casein	0,48	0,24	0,45	2,50	1,76	2,51	2,95	2,95 0,43	1,86	2,65	0,44	မ	,26
Milchzucker und Salz	0,20	0,50	0,40	1,72	1,72	1,70	1,59	0,44	1,94	2,75	0,47	્રું	, 2,19
Butter	0,07	0,05	0,16	0,78	0,58	0,99	0,89	0,10	0,62	,3 ,35	0,10	,0	0,09
Albumin	8,90	10.68	11.02	5.00	6.80	8 22	6 45   9 76	) ?	0 3	<b>x</b>	8 35 7 42	4 70	?

Der Vs. rieth dem Thierarzt, bei den kranken Kühen eine alpetersäurehaltige Limonade als Arzneimittel zu brauchen, da ei Albuminurie sich eine solche gut bewährt hatte. In der hat besserte sich auch dadurch nach kurzer Zeit die Milch and kam auf ihre normale Beschaffenheit zurück. Im November ekam der Vs. von den Kühen 1. 3. 4. 5. Milch zur Unteruchung und diese enthielt nun:

1	1.,	3.	4.	<b>5.</b>
Wasser	90,321	87,552	83,617	85,057
Casein	5,55 <b>7</b>	5,557	7,400	6,780
Milchzucker und Salze	4,543	3,928	4,443	4,550
Butter	6,857	2,571	3,887	3,320
Albumin	0,322	0,392	0,653	0,293

#### 10) Die Bestandtheile des Froschsleisches

ine von Grohé (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, 233) von leuem untersucht, um die Angaben Moleschotts über ihren lehalt an Harnstoff und Oxalsäure zu prüfen. Der Vf. fand ber von diesen beiden Bestandtheilen nichts, sondern die Krylalle, welche Moleschott dafür gehalten, wiesen sich als reatin, Kreatinin und salpetersaures Kali aus.

Die zerkleinerten Theile des Froschsteisches, aus den untern atremitäten, Bauchmuskeln und dem Herzen entlehnt, wurden it lauwarmem Wasser gequirlt und abgepresst. Das rückstänige grauröthliche Fleischsibrin verhält sich gegen Kalkwasser nd Chlorwasserstoffsäure wie Fleischsibrin anderer Thierattungen.

Aus der abgepressten schwach röthlichen trüben Flüssigkeit undert sich bei 65—70° ein weisses Gerinnsel ab und die Flüsskeit wird gelb und hat den Geruch der Fleischbrühe. Das it Barytwasser versetzte Filtrat wurde zur Trockne gedampst, er Rückstand mit Alkohol ausgezogen und der Auszug zur yrupsconsistenz verdampst. Es liesert Krystalle von Kreatin, hlorkahum, Chlornatrium und wahrscheinlich inosinsaurem Alli. Die Mutterlauge mit Salpetersäure versetzt lieserte salpeterures Kali. Das ausgeschiedene Kreatin enthielt ausserdem sch Kreatinin.

Aus dem in Alkohol unlöslichen Theile des Extractes krystallisirten nach einigen Tagen linien-lange Prismen von phosphorsaurem Kali.

Der Syrup, aus welchem Kreatin und Kreatinin-sich abge-, setzt, mit Alkohol und Schwefelsäure versetzt, enthielt in dem: Filtrat Milchsäure, die mit Aether ausgezogen und an Kalk gebunden wurde.

Es finden sich also im Froschsleisch dieselben anorganischen und organischen Stosse wie in den anderen bisher untersuchten Fleischsorten.

### Literatur.

- Lehrbuch der chemischen Technologie, zum Unterricht-und Selbststudium bearbeitet von Dr. F. Knapp. Zweiten Bandes neunte bis zwölste Lieferung. (Schluss des zweiten Bandes.) Mit zahlreichen Helzschnitten. Braunschweig. Druck und Verlag von F. Vieweg u. Sohn 1851.
- Handworterbuch der reinen und angewandten Chemie. Von Liebig. Poggendorff und Wöhler. Redigirt von H. Kolbe. Fürsten Bandes vierte Lieferung. (In der Reihe die 30. Lieferung. Braunschweig. F. Vieweg und Sohn. 1853.
- Supplemente zum Handwörterbuche der reinen und angewandten Chemie etc. Redigirt von H. Kolbe. Fünfte Lieferung. Braunschweig. F. Vieweg und Sohn. 1853.
- Chemische Untersuchung des jod- und bromhaltigen Mineralwasser zu Hall bei Kremsmünster im Auftrage des hochl. o. d. e. Landes-Collegiums, ausgeführt von Josef Netwald, Dr. der Heilkunde etc., im Jahre 1853. Linz, Druck von Jos. Feichtinger's Erben.
- Fütterungs-, Cultur-, Düngungs- und Vegetationsversuche nebst chemischen Untersuchungen und meteorologischen Beobachtungen. Zweiter Bericht über die landwirthschaftliche Versuchsstation in Möckern, auf dem Gute der Leipziger ökonomischen Societät. Leipzig bei G. Wigand. 1853.

Inhalt:

- 1) Ueber Milchproduktion, Fütterungsversuche mit Kühen, ausgeführt von J. G. Bähr und Dr. E. Wolff
- 2) Ueber Fleischproduktion, Fütterungsversuche mit Schafen, ausgeführt von J. G. Bähr und Dr. E. Wolff.
- 3) Beobachtungen über Düngerproduktion bei Kühen und bei Schafes von Dr. E. Wolff.

### XX.

### Ueber die Alkaloide der Chinarinden.

Von

#### L. Pasteur.

(Compt. rend. XXXVII.)

Es ist ungefähr ein halbes Jahrhundert, dass das Cinchonin, welches schon Dr. Duncan in Edinburg bemerkt hatte, zum reten Mal isolirt und rein erhalten wurde von Gomès, Arzt Lissabon. Er schrieb seiner Anwesenheit die Wirkung der hinarinden zu, verkannte aber seine alkalische Natur, welche st gegen 1820 von Pelletier und Caventou bestimmt urde; diese beiden Chemiker machten gleichzeitig die so wichtig wordene Entdeckung des Chinins. Ungefähr zwölf Jahre später kannten Henry und Delondre in der gelben Chinarinde in drittes Alkaloid, welches sie Chinidin nannten. Sertürner, er Entdecker des Morphins, zeigte 1829, dass die Mutterlaugen on schwefelsaurem Chinin eine unkrystallisirbare Base, welche Chinoidin nannte, enthielten, der er die siebervertreibenden Virkungen zuschrieb.

Die Eigenschaften des Chinins und Cinchonins sind hineichend bekannt. Ueber das Chinidin und Chinoidin herrschen zoch die widersprechendsten Meinungen.

Ich glaube alle Schwierigkeiten gehoben zu haben. Die Reultate meiner Arbeit zeigen deutlich die ganz neuen molecularen eziehungen zwischen den verschiedenen Alkaloiden der Chinainden.

§. I. Cinchonicin. Wenn das Cinchonin in irgend einer seiner Salz-Verbindungen dem Einflusse der Hitze ausgesetzt wird, so verwandelt es sich in eine neue, mit dem Cinchonin isomere, aber von demselben ganz verschiedene Base. Ich neme sie Cinchonicin. Alle Salze des Cinchonins können zur Darstellung des Cinchonicins dienen; doch muss das Cinchoninsk damit die Umwandlung leicht und vollständig sei, gewissen Be-- dingungen unterworfen werden. Im Allgemeinen schmelzen und zersetzen sich die Salze unmittelbar beim Erhitzen, und wenn. man nicht die Schmelzung des Salzes bei einer von der seiner Zersetzung ziemlich entfernten Temperatur durch einen besondern Kunstgriff befördert, so entsteht wohl Cinchonicin, aber es wirt durch eine tiefergehende Einwirkung der Hitze bald zerstört. Das gewöhnliche schwefelsaure Cinchonin z. B. direct erhite schmilzt, dann zersetzt es sich bald und liefert eine schöne hars. artige rothe Substanz, welche ein Umwandlungsprodukt des Cir-L chonicins ist. Wenn man aber dem Sulfat, bevor es der Ein-L wirkung der Hitze ausgesetzt wird, ein wenig Wasser und Schwefelsäure zufügt, bleibt es geschmolzen, selbst nach Verflüchtigund alles Wassers, bei niedriger Temperatur und man braucht nur in diesem Zustande drei bis vier Stunden lang auf 120 in 130° zu erhalten, um es vollständig in schwefelsaures Cinche I nicin umzuwandeln. Es bildet sich eine ausserordentlich geringel fast unwägbare Menge von der färbenden Substanz.

Ich werde zeigen, dass, wenn die Hitze eine wichtige Rolle bei dieser Umwandlung des Cinchonins spielt, der glasige, harzarige Zustand des Produkts einen wesentlichen Einfluss hat und die komerie sich in ihren Ursachen gewiss den Umwandlungen arschliesst, wovon die anorganische Chemie mehrere Beispiele darbietet in dem weichen Schwefel, dem rothen Phosphor, der glasigen arsenigen Säure.

§. II. Chinicin. Alles bis jetzt Gesagte gilt Wort für Wort auch für die Salze des Chinin. Wird irgend ein Salz dieser Based der Hitze ausgesetzt, so verwandelt es sich in ein neues, mit dem Chinin isomeres Alkaloid. Es ist nothwendig und es genüßt dass das Salz ähnlichen Bedingungen unterworfen wird, welch ich eben für das Cinchonin bezeichnet habe. Ich nenne das neue Alkaloid Chinicin. Das bequemste Verfahren zur Darstellung desselben besteht darin, dass man dem käuflichen schwer-

elsauren Chinin etwas Wasser und Schweselsäure zusetzt. Selbst nach Verjagung des Wassers bleibt das Salz geschmolzen und nachdem es drei bis vier Stunden im Oelbade einer Temperatur von 120 — 130° ausgesetzt worden ist, sindet man die ganze Masse in schweselsaures Chinicin umgewandelt, wobei ausserdrechtlich wenig von der särbenden Substanz entsteht.

In den allgemeinen Eigenschaften des Cinchonicins und Chinicins zeigen sie sehr merkwürdige Analogien mit den isomeren Substanzen, aus denen sie entstehen. Sie besitzen insbesondere unter einander die grösste Aehnlichkeit. Beide sind fast unlöslich in Wasser, sehr löslich in gewöhnlichem und absolutem Alkohol; beide verbinden sich leicht mit Kohlensäure und treiben in der Kälte das Ammoniak aus seinen Verbindungen aus. Beide werden in Form flüssiger Harze aus ihren Lösungen gefällt, ähnlich wie Chinin unter gewissen Umständen. Beide endlich benken die Polarisationsebene nach rechts ab. Sie sind beide sehr bitter und fiebervertreibend.

§. III. Chinidin. Ich habe bereits auf die Widersprüche hingewiesen, welche sich in den Arbeiten der Chemiker, die sich mit dem Chinidin beschäftigt haben, vorfinden. Diese Widersprüche rühren daher, dass man unter dem Namen Chinidin zwei hinsichtlich ihrer chemischen und physikalischen Eigenschaften ganz verschiedene Alkaloide begriffen hat, welche sich fast immer mit einander gemengt in dem käuslichen Chimin vorfinden, wenn man dieses nicht durch mehrere succeswive Krystallisationen sorgfältig gereinigt hat. So ist das 1833 von Henry und Delondre entdeckte Chinidin etwas ganz anderes, als was man jetzt in ganz Deutschland und Frankreich mit diesem Namen bezeichnet und das deutsche Produkt ist sehr est reichlich mit dem von Henry und Delondre entdeckten gemengt. Man wird in meiner Abhandlung alle die nothwendigen Details über die Eigenschaften und die Zusammensetzung der beiden Chinidine finden. Um sie zu charakterisiren, füge ich aur hinzu, dass das eine derselben, für welches ich den Namen Chinidin beibehalte, wasserhaltig, efflorescirend und mit dem Chinin tomer ist, dass es dié Polarisationsebene nach rechts ablenkt, und eben so wie das isomere Chinin die grüne Färbung nach Zusatz von Chlor und Ammoniak zeigt. Die andere Base, welche ich Cinchonidiu nenne, ist wasserfrei, mit dem Cinchonin isomer, lenkt die Polarisationsebene nach links und giebt nicht die grüne Färbung. Diese findet sich jetzt am häufigsten in den käuflichen Proben. Es ist immer sehr leicht zu erkennen, ob sie Chinidin enthalten, indem man eine frische Krystallisation von Cinchonidin erwärmter Lust aussetzt. Alle Krystalle von Chinidin werden sofort unter Beibehaltung ihrer Form verwittern und sich durch ihr matt weisses Ansehen von den durchsichtig gebliebenen Krystallen des Cinchonidins unterscheiden. Man kann sie mittelst der grünen Färbung durch Chlor und Ammoniak unterscheiden.

Es giebt also in den Chinarinden vier Hauptalkaloide: Chinin, Chinidin, Cinchonin, Cinchonidin.

§. IV. Einwirkung der Wärme auf Chinidin und Cinchonidin. Ich habe die beiden neuen Basen Chinidin und Cipchonidin der Einwirkung einer gemässigten Wärme ausgesetzt, in der Art, wie das Chinin und Cinchonin und habe genau dieselben Resultate erhalten. Die beiden neuen Basen wandels sich vollständig in isomere Basen von gleichem Gewicht um, mit derselben Leichtigkeit und unter den nämlichen Umständen wie die Chinin- und Cinchoninsalze. Uebrigens aber, und dies ist eine der wesentlichsten Thatsachen dieser Arbeit, sind die beiden durch Umwandlung des Chinidins und Cinchonidins erhaltenen Basen identisch, die erste mit dem Chinicin, die zweite mit Cinchonicin. Wir gelangen auf diese Art zu dem merkwürdigen Resultat: dass die zwei ersten der vier Hauptbasen der Chinarinden, Chinin und Chinidin, vollständig in ein gleiches Gewicht einer neuen Base, das Chinicin umgewandelt werden können, was beweist, dass dieselben nothwendig isomer sein müssen; die 1 beiden andern; Cinchonin und Cinchonidin, verwandeln sich unter den nämlichen Umständen in gleicher Weise in eine zweite Base, das Cinchonicin, wodurch ebenfalls ihre Isomerie bewiesen wird.

Die molecularen Beziehungen, welche diese Resultate andeuten, gewinnen einen neuen Charakter, wenn man die Rottionsvermögen dieser vorstehenden 6 Alkaloide vergleicht. Wir betrachten zuerst die drei isomeren, Chinin, Chinidin, Chinicin. Das Chinin dreht nach links, das Chinidin nach rechts und alle beide beträchtlich. Das Chinicin dreht nach rechts, aber im Vergleich zum Rotationsvermögen der ersten beiden in sehr geringem Grade.

Dieselben Verhältnisse zeigen sich bei den drei isomeren, Cinchonin, Cinchonidin, Cinchonicin. Cinchonin und Cinchonidin lenken das eine nach rechts, das andere nach links, beide bedeutend. Das Cinchonicin dagegen lenkt sehr wenig nach rechts. Die folgerichtigste, ich möchte sagen die nothwendige Interpretation dieser Resultate ist die folgende. Das Molekul des Chinins ist doppelt, gebildet aus zwei activen Körpern, deren einer sehr nach links, und der andere sehr wenig nach rechts dreht. Dieser letztere bei Einwirkung der Hitze sehr beständige Körper widersteht einer isomeren Umwandlung, und ohne Veränderung in dem Chinicin bestehend, veranlasst er in diesem eine geringe Ablenkung nach rechts. Dagegen wird die andere sehr active Gruppe inactiv, wenn man das Chinin erhitzt und es sich in Chinicin verwandelt. Das Chinicin würde demnach nichts anderes sein, als Chinin, dessen eine der constituirenden activen Gruppen inactiv wird; oder Chinidin, dessen eine der constituirenden Gruppen inactiv wird; in dem Chinidin aber würde diese sehr active Gruppe nach rechts drehend sein, anstatt nach links. wie in dem Chinin und immer verbunden mit dieser nämlichen wenig activen und beständigen rechten Gruppe, welche in dem Chinicin die geringe Ablenkung nach rechts verursacht. Ich würde das so eben Gesagte Wort für Wort auf die drei isomeren Cinchonin, Cinchonidin, Cinchonicin anwenden können, welche den drei ersten Basen entsprechend zusammengesetzt sind, denn sie zeigen genau dieselben Relationen.

§. V. Chinoidin. Ich werde nicht in das Detail der Versuche, welche ich über das Chinoidin unternommen habe, eingehen, aber auf einen Punkt möchte ich die Aufmerksamkeit der Fabrikanten von schwefelsaurem Chinin und der Gesellschaften, welche die Chinarinden in Amerika sammeln, lenken. Das Chinoidin ist immer ein Umwandlungsprodukt der Alkalien der Chinarinden; es ist doppelten Ursprungs. Es entsteht bei der Fabrikation des schwefelsauren Chinins, und insbesondere in den Wäldern der neuen Welt, wenn der Arbeiter die frisch abgeschälte Rinde zum Trocknen an die Sonne legt. Dann verändern sich die in diesen Rinden enthaltenen Salze von Chinin, Cinchonin etc. und bilden harzartige und färbende Substanzen, welche den grössern Theil des käuslichen Chinoidins ausmachen. Ich sand, dass wenn irgend ein Salz von Chinin und Cinchonin

nur einige Stunden der Sonne ausgesetzt wird, in verdünder oder concentrirter Lösung, es sich so weit verändert, dass die Flüssigkeit eine ausserordentlich dunkel rothbraune Farbe annimmt. Diese Veränderung ist übrigens von derselben Natz, als die, welche unter dem Einflusse einer höhern Temperatz entsteht. Ich glaube daher; dass man erhebliche Verluste an Chinin, Cinchonin etc. vermeiden und dass man eine Ausziehusg dieser Basen erleichtern würde, wenn man die Chinarinden, wie sie geerntet worden sind, vorsichtig vor dem Zutritt der Lust schützte und im Dunkeln trocknete. Der Chininsabrikent muss ebenfalls jeden Einsluss starken Lichts vermeiden.

### XXI.

Umwandlung der Weinsäure in Traubensäure. Entdeckung der inactiven Weinsäure. Neue Methode der Scheidung der Traubensäure in rechte und linke Weinsäure.

Von

#### L. Pasteur.

(Compt. rend. XXXVII.)

In der vorangehenden Arbeit habe ich gezeigt, dass alle Salze von Cinchonin, Chinin, Chinidin und Cinchonidin unter dem Einsluss der Hitze umgewandelt werden können in Salze von Chinicin und Cinchonicin, neue, mit Chinin und Chinidin, Cinchonin und Cinchonidin isomere organische Basen. Bedient man sich zur Untersuchung dieser isomeren Umwandlungen der weinsauren Salze der genannten Alkalien und versolgt die Einwirkung der Wärme weit über den Punkt hinaus, wo sich das Cinchonicin und Chinicin bildet, so erstreckt sich der verändernde Einfluss der Wärme auf die Weinsäure selbst. Um die Ideen

linchonin. Wird dieses Salz einer gradweise zunehmenden Temperatur ausgesetzt, so wird es anfangs weinsaures Cinchonicin. Erhitzt man weiter, so verändert sich das Cinchonicin; es verliert Wasser, färbt sich und verwandelt sich in Chinoidin. Die Weinsäure zeigt ihrerseits wichtige Veränderungen, und nach fünf – bis sechsstündigem Erhitzen auf 170° ist ein Theil in Traubensäure verwandelt. Man zerbricht das Gefäss, zieht die darin enthaltene harzartige schwarze Masse mit siedendem Wasser aus und setzt zur filtrirten Flüssigkeit nach dem Erkalten Chlorcalcium im Ueberschuss, wodurch alle Traubensäure sofort als traubensaurer Kalk gefällt wird, aus dem sich die Säure leicht ausziehen lässt.

Die Hauptrolle des Cinchonicins in dieser Operation besteht darin, dass es der Weinsäure etwas Beständigkeit giebt und ihr gestattet, eine Temperatur zu ertragen, ohne zerstört zu werden, welche die freie Säure rasch verändern würde. Das Cinchonin und Cinchonicin spielen, als auf das polarisirte Licht wirksame Substanzen, keine Rolle in dieser Umwandlung. Der Weinsäure-Aether z. B., eine Verbindung, worin Weinsäure mit einem inactiven Körper verbunden ist, und die eine hohe Temperatur ertragen kann, ohne zerstört zu werden, liesert nach der Einwirkung der Hitze beträchtliche Mengen von Traubensäure.

Die so künstlich dargestellte Traubensäure ist nach allen ihren physikalischen und chemischen Eigenschaften mit der natürlichen Säure identisch. Sie besitzt insbesondere die wichtige Eigenschaft, wieder in rechte und in linke Weinsäure zerlegbar zu sein; die in ihren Verbindungen mit den Basen gleiches Rotationsvermögen in entgegengesetzter Richtung zeigen.

Diese Spaltung der künstlichen Traubensäure in rechte und linke Weinsäure führt zu dem Schluss, dass die gewöhnliche rechte Weinsäure künstlich in ihre entgegengesetzte linke Weinsäure umgewandelt werden kann; eine sehr merkwürdige Consequenz, wenn man sie insbesondere mit der ausserordentlichen Thatsache vergleicht, deren Erklärung ohne Zweifel einmal erfolgen wird, dass unter keiner Bedingung ein auf das polarisirte Licht actives Produkt erzeugt wird, wenn man von einem inactiven Körper ausgeht, während fast alle durch die Natur im

Schoosse des psanzlichen Organismus erzeugten Substanzen nach art der Weinsäure dissymetrisch sind.

Was dieser Thatsache der Umwandlung der rechten Wein.säure in Traubensäure eine besondere Originalität verleiht, ist,
wie ich nachgewiesen habe, dass die linke Weinsäure ihrerseite
sich in Traubensäure umwapdelt.

Lange Zeit hindurch hielt ich die Erzeugung von Traubensäure aus Weinsäure für unmöglich. Ich sagte mir, dass die Traubensäure eine Verbindung ist von rechter und linker Weinsäure. Das Problem der Umwandlung von rechter Weinsäure in Traubensäure ist somit dasselbe, wie das der Umwandlung von rechter Weinsäure in linke. Nun wird Alles, was mit der rechten Säure vorgenommen wird, unter den nämlichen Umständen auch mit der linken vorgenommen. Wenn daher irgend ein auf die rechte angewendeter Versuch linke gäbe, würde derselbe Versuch auf die linke angewendet rechte geben. Die Umwandlung scheint somit unmöglich. Man kann höchstens inactive Säure erhalten.

Der Versuch hat glücklicherweise die Unrichtigkeit dieser theoretischen Deductionen ergeben. Sie haben mir indess als Führer gedient, und so wenig ich darauf ausging, die Umwandlung der Weinsäure in Traubensäure zu suchen, so sehr vervielfältigte ich die Prüfungen zur Darstellung inactiver Weinsäure. Diese schien mir nicht nur vom theoretischen Standpunkte aus möglich zu sein; ich kannte ja die innige Beziehung zwischen Weinsäure und Aepfelsäure, und ich hatte früher inactive Aepfelsäure erhalten. Indem ich die inactive Weinsäure suchte, fand ich die Traubensäure. Aber dieselbe Operation lieferte mir ebenfalls sehr bedeutende Mengen inactiver Weinsäure. Mit andern Worten, ich habe zugleich mit der Traubensäure eine Weinsäure ohne irgend eine Einwirkung auf das polarisirte Licht erhalten, welche niemals unter denselben Umständen wie die Traubensäure in rechte und linke Weinsäure zerlegbar ist, eine äusserst merkwürdige Säure, welche vollkommen krystallisirt ist und Salze giebt, welche hinsichtlich der Schönheit ihrer Formen weder den weinsauren noch den traubensauren nachstehen. Ich sagte oben, dass nach Behandlung des mehre Stunden auf 170° erhitzten weinsauren Cinchonins mit Wasser und Zusatz von Chlorcalcium, die auf Kosten der Weinsäure gebildete Traubensäure als traubensaurer Kalk gefällt werde. Wenn man dann sofort die Flüssigkeit zur Abscheidung des traubensauren Salzes filtrirt, so scheidet sich nach 24 Stunden eine neue Krystallisation ab, welche aus inactivem weinsauren Kalk besteht, aus dem die inactive Weinsäure leicht abgeschieden werden kann.

Endlich habe ich erkannt, dass die inactive Weinsäure in dem vorstehenden Versuch nur auf Kosten der schon gebildeten Traubensäure entstehen kann. Dies wird dadurch bewiesen, dass wenn das traubensaure Cinchonin einige Stunden auf 170° erhalten wird, eine bedeutende Menge sich in diese inactive Weinsäure umwandelt.

Die Chemie besitzt jetzt also vier Weinsäuren: rechte Säure, linke Säure, die Verbindung der beiden oder die Traubensäure und die inactive Säure, welche weder rechte noch linke, uoch eine aus rechter und linker gebildete Verbindung ist. Es ist gewöhnliche nicht drehende Weinsäure (détordu).

Gewiss ist diese Reihe der vier isomeren Weinsäuren ein Typus, an welchen sich in der Folge eine Menge anderer anreihen werden.

Man möchte indessen in der weiteren Anwendung dieser neuen Resultate eine bedeutende Schwierigkeit befürchten. von dem rechten zum linken Grenzpunkte zu kommen, muss man die Traubensäure, welche die Verbindung der beiden ist, passiren, und diese weiter zerlegen. Mein Verfahren der Zersetzung ist folgendes: ich bilde das Doppelsalz von Natron und Ammoniak, die Krystalle, welche entstehen, sind zweierlei Art; ich trenne diese durch Auslesen nach dem Charakter ihrer hemiedrischen Form. Es giebt hier nichts Allgemeines. Zerlegung erscheint hier wie ein Zusall. Sie ist ein sehr sonderbares Phänomen, dessen nächste Ursache man aber nicht einsieht; im Uebrigen zeigt nur ein einziges traubensaures Salz diese Zerlegung; somit würde man in einer andern Reihe als der der Weinsäure eine neue Traubensäure erhalten, aber es vielleicht unmöglich sein, sie zu spalten und das Entgegengesetzte von dem Produkt, von welchem man zur Darstellung desselben ausginge, würde unbekannt bleiben. Dies war noch unlängst der Zustand der Frage; aber ich habe vor Kurzem ein

Verfahren gefunden, das nicht mehr auf dem Auslesen mit der Hand und der mechanischen Zerlegung der Traubensäure, sondern auf ganz allgemeinen chemischen Principien beruht.

Schon vor einem Jahre habe ich gezeigt, dass die absolute Identität der physikalischen und chemischen Eigenschaften der rechten und linken sich nicht deckenden Körper zu existiren aufhört, wenn man diese Produkte mit activen Körpern zusammenbringt. So sind die rechten und linken weinsauren Salze ein und desselben activen organischen Alkalis durch ihre Krystall-Formen, ihre Löslichkeit etc. gänzlich verschieden; es war daher zu erwarten, dass man diese Unähnlichkeit zur Isolirung der beiden die Traubensäure bildenden Weinsäuren benutzen könnte; nach vielen mit verschiedenen Alkaloiden fruchtlos angestellten Versuchen fand ich die beiden Basen Chinicin und Cinchonicin dem Zweck entsprechend. Bereitet man z. B. das traubensaure Cinchonicin, so enthält bei einer gewissen Concentration der Lösung die erste Krystallisation zum grössern Theil immer linkes weinsaures Cinchonicin; das rechte weinsaure Salz bleibt in der Mutterlauge. Ein ähnliches Resultat liefert das Chinicin, nur setzt sich in diesem Falle das rechte weinsaure Salz zuerst ab. Wenn man daher in einem organischen Produkt eine der Traubensäure ähnliche binäre Constitution vermuthet, so wird man es mit einer activen Substanz zusammenbringen müssen, welche wegen der nothwendigen Ungleichheit der Eigenschaften der Verbindungen, die sie mit den Gliedern der zusammengesetzten Gruppe zu bilden fähig ist, die Trennung dieser letztern erlaubt.

Die so eben mitgetheilten Resultate öffnen den Untersuchungen, welche ich seit einigen Jahren verfolge, eine neue Zukunft. Man kann jetzt als gewiss annehmen, dass es allgemeine Verfahren giebt, nach welchen man von einem rechten Körper zu dem umgekehrten und ihn nicht deckenden linken, und dem inactiven gelangen kann.

### XXII.

## Ueber die rechte und linke Kamphersäure.

### Von **Jules Chautard.**

(Compt. rend. XXXVII, 166.)

Schon vor einiger Zeit erhielten wir, Dessaignes und zh, einen Kampher aus der Matricaria, welcher die Polarisationsbene nach links drehte, während der Kampher der Laurineen zeh rechts dreht.

Als ich diesen Kampher mit Salpetersäure behandelte und it Befolgung der für die Umwandlung des gewöhnlichen rechten amphers in Kamphersäure gegebenen Vorsichtsmassregeln, ericht ich eine neue Säure, welche die Polarisationsebene nach nks drehte, genau in dem Grade, als die gewöhnliche Kampheriure nach rechts und welche für die letztere das ist, was die nke Weinsäure für die rechte.

Wenn man die verschiedenen physikalischen und chemichen Eigenschaften dieser beiden Säuren vergleicht, z. B. ihre öslichkeit, Krystallform, Spaltbarkeit, Rotationsvermögen etc., rindet man die vollkommenste Identität in allen diesen Eigenhaften. Ja sogar, wenn man gleiche Gewichtstheile rechter imphersäure und linker zusammenbringt, so verbinden sie ich unmittelbar, liefern eine neue, von den beiden Gliedern vollommen verschiedene Säure, die auf polarisirtes Licht vollständig nwirksam ist. Man kann sie daher Kampher-Traubensäure immen.

Der angewendete linke Kampher der Matricaria besitzt dieselbe Löslichkeit, denselben Schmelzpunkt und Verslüchtigungspunkt, ein gleich starkes Rotationsvermögen wie der gewöhnliche Kampher der Laurineen.

Wir besitzen somit jetzt zwei organische Substanzen, welche twei neue Beispiele dieser so sonderbaren Produkte darbieten, deren Existenz Pasteur nachgewiesen hat durch Entdeckung der linken Weinsäure, gepaart mit der rechten, und mit d eine dritte molekuläre Gruppe bildend, welche inactiv wird d ihre gegenseitige Verbindung.

### XXIII.

# Ueber die Zerlegung der Cyansäureäth

Von Ad. Wertz.

(Compt. rend. XXXVII, 180.)

In früheren Mittheilungen zeigte ich die Art, in welcher die Cyansäureäther unter dem Einflusse der Alkalien und Ammoniaks zersetzen. Man weiss, dass sich unter diesen ständen Ammoniake und zusammengesetzte Harnstoffe bi Diese merkwürdigen Reactionen der Cyansäureäther sind die einzigen, welche hinsichtlich der allgemeinen Theorieen Chemie von Interesse sind. Im Verlaufe meiner Untersuchu über diesen Gegenstand habe ich andere Reactionen entdec

Die schönen Untersuchungen von Williamson und (hardt haben eine gewisse Zahl von Verbindungen kenner lehrt, welche man dem Typus Wasser anschliessen kann. Entdeckungen wurden für die Wissenschaft fruchtbar; die ageknüpften theoretischen Betrachtungen Gerhardt's haben sichtlich der Constitution einer Menge organischer und un nischer Verbindungen grosse Wichtigkeit erlangt. Diese retischen Betrachtungen scheinen mir eine indirecte Bestät zu empfangen durch die Art, in welcher sich die Cyansäure zerlegen, theils unter dem Einflusse des Wassers, theils dem Einflusse von Verbindungen, welche man dem Typus Wanschliessen kann.

Die Verbindung, von welcher ich in meiner Untersuc ausging, ist der Cyansäureäther  $C_6II_5NO_2$ , dessen sehr besti Zerlegung in gewissem Sinne zum Typus analoger Zersetzt dienen kann, welche die andern Cyansäureäther erleiden.

Bringt man den Cyansäureäther mit Wasser zusammen, so entwickelt sich Kohlensäure und bildet sich Diäthylharnstoff. Andrerseits reagirt dieser Aether mit wenigen Ausnahmen auf alle Verbindungen, welche Wasser zum Typus haben, und die Produkte der Reaction sind bis zu einem gewissen Punkte den durch Wasser erzeugten ähnlich. Es entwickelt sich oft Kohlensäure und bildet sich immer ein Produkt, welches män den Amiden beizählen kann. Der Diäthylharnstoff ist allerdings kein Amid, wenigstens betrachte ich ihn nicht als solchen, aber er nähert sich den Amiden in sehr deutlicher Weise, denn er ist isomer mit dem Diäthylcarbamid und nichts verhindert anzunehmen, dass er sich im Entstehungsmomente durch ähnliche molekulare Umsetzung dieses Amids bildet, wie der Harnstoff durch molekulare Umsetzung des Carbamids entsteht. Die folgenden Formeln werden die Beziehungen verdeutlichen, welche zwischen diesen Produkten existiren:

$$C_2O_2, N_2H_4 = N_2 \begin{cases} H_4 \\ C_2O_2 \end{cases}$$
Carbamid.

$$Harnstoff.$$

$$C_2O_2, N_2 \begin{cases} H_2 \\ (C_4H_5)_2 \end{cases} = N_2 \begin{cases} H_2 \\ (C_4H_5)_2 \end{cases}$$
Diāthylcarbamid.

Diāthylcarbamid.

Wenn daher durch die Einwirkung des Wassers auf Cyanstureäther Harnstoff entsteht, während durch die Derivate des Wassers Amide erzeugt werden, so ist durch die vorstehenden Betrachtungen der innige Zusammenhang bestätigt, welcher wischen diesen Produkten existirt und demzusolge die Aehnlichkeit, welche man zwischen den Reactionen selbst beobachtet und die ich wollte hervortreten lassen.

Wenn man Cyansäureäther mit einfach gewässerter Essigsäure mengt  ${C_4H_3O_2 \choose H}$   $O_2$ , so entwickelt sich Kohlensäure und es bildet sich Aethylacetamid. Diese Reaction wird durch folgende Formel ausgedrückt:

Ich habe schon vor zwei Jahren das Aethylacetamid erhalten, welches sich durch Einwirkung von Aethylamin auf Essigsäure bildet.

Der Cyansäureäther reagirt auf wasserfreie Essigsäure. Wenn man ungefähr gleiche Volumina dieser Flüssigkeiten in einer Glasröhre einschmitzt, so erfolgt die Reaction, wenn man die Röhre in ein ungefähr auf 180° erbitztes Oelbad taucht. Es bildet sich Kohlensäure und das Aethyldiacetamid:

$$N \, \left\{ \begin{array}{l} C_4 II_5 \\ C_4 II_3 O_2, \\ C_4 II_3 O_2 \end{array} \right.$$

wie die folgende Gleichung zeigt:

$$\begin{array}{c|c} C_4 H_3 O_2 \\ C_4 H_3 O_2 \\\hline \\ Wasserfr. \\ Essigsäure. \end{array} O_2 + C_6 H_5 NO_2 = N \begin{array}{c|c} C_4 H_5 \\ C_4 H_3 O_2 \\ C_4 H_3 O_2 \\\hline \\ Aethyldiacetamid. \end{array}$$

Das Aethylacetamid und Aethyldiacetamid sind den Amiden vollständig analog, welche Gerhardt\*) durch ein von dem meinigen ganz verschiedenes Verfahren erhalten hat. Es ist unnütz hinzuzufügen, dass sowohl das von mir so ehen beschriebene Verfahren, als auch das von Gerhardt zur Darstellung einer grossen Zahl von Amiden dienen kann.

Der Alkohol kann dem Typus Wasser\*\*) angeschlossen werden. Der Cyansäureäther zersetzt ihn wie die vorstehenden Verbindungen, nur entwickelt sich keine Kohlensäure bei dieser
Reaction; aber die Elemente der beiden Substanzen verbinden
sich und gruppiren sich in der Art, dass ein neues Amid ent-

<sup>\*)</sup> Dies. Journ.

<sup>\*\*)</sup> Die Beziehungen zwischen Wasser und den Substanzen, welche dem Typus Wasser angehören, lassen sich bestimmter und einfacher ausdrücken mit Hülfe der Gerhardt'schen Acquivalente, als mit Anwendung der gewöhnlichen Bezeichnung.

steht, das Aethylurethan. Diese Reaction wird durch folgende Gleichung ausgedrückt:

$$\underbrace{\frac{C_4H_5}{H}}_{Alkohol.} \underbrace{O_2 + C_6II_5NO_2}_{Cyansäure-} = \underbrace{C_{10}II_{11}NO_4}_{Aethyl-urethan.}$$

Das Aethylurethan kann als äthylcarbaminsaurer Aether betrachtet werden und nähert sich demnach den Amiden, wie die Carbaminsäure selbst.

Der gewöhnliche Aether  $C_4H_5$   $O_2$  reagirt nicht oder nur sehr wenig auf Cyansäureäther. Ich habe beide so flüchtigen Flüssigkeiten in sehr starke Glasröhren eingeschlossen, und, indem ich diese Röhren in Oelbäder versenkte, setzte ich das Gemenge sehr hohen Temperaturen und bedeutendem Druck aus. Wurden sie nach dem Erkalten geöffnet, so beobachtete ich niemals eine Gasentwicklung, und als ich den Inhalt destillirte, fand ich Aether und Cyansäureäther nicht verändert; nur zu Ende der Destillation ging eine sehr kleine Menge einer bei ungefähr 200° flüchtigen Flüssigkeit über, welche ich nicht analysiren konnte; diese Flüssigkeit könnte das Diäthylurethan sein. Jedoch liessen es die damit angestellten Versuche zweifelhaft.

Man kann sich indess die Schwierigkeit bis zu einem gewissen Punkte erklären, mit welcher der gewöhnliche Aether auf den Cyansäureäther einwirkt, und welche die Uebereinstimmung unter den vorstehenden Versuchen zu stören scheint. Wenn der gewöhnliche Aether Wasser ist, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, in welchem sich der Wasserstoff durch zwei Atome Aethyl ersetzt findet, so begreift man leicht, dass die Einführung dieser zwei voluminösen Moleküle in den Typus Wasser die Verbindung gewissermassen weniger beweglich und demnach die Reaction auch weniger leicht machen muss.

Um meine Versuche über die mir gestellte Aufgabe zu vervollständigen, bleibt mir nur noch übrig; die Einwirkung des Cyansäureäthers auf zusammengesetzten Aether zu prüfen, z. B. auf Essigäther. Man begreift, dass sich in diesem Falle Diätthylacetamis bilden kann, nach folgender Gleichung:

$$\begin{array}{c} C_4H_3O_2 \\ C_4H_5 \\ \end{array} , O_2-C_6H_3NO_2=C_2O_4+N \\ C_4H_5 \\ C_4H_3O_2 \\ \end{array}$$
Essignither.

$$\begin{array}{c} C_4H_3O_2 \\ C_4H_3O_2 \\ \end{array}$$
Disthylacetamid.

Der Versuch hat mir bis jetzt noch kein Produkt dieser Art geliefert.

# XXIV. Ueber die Amide.

### Von Gerhardt und Chiocsa.

(Compt. rend. XXXVIII, 86.)

In meiner Abhandlung über die wasserfreien Säuren (dies Journ. LIV, 449 u. früher) habe ich dargethan, dass die Mehrzahl der gut untersuchten organischen Verbindungen von einer kleinen Anzahl der Mineralchemie angehöriger Typen abgeleitet werden kann, wie vom Wasser, der Chlorwasserstoffsäure, dem Ammoniak u. s. w. Vom Standpunkt der Reike betrachtet haben die abgeleiteten Glieder jeder dieser Typen nicht identische Eigenschaften, aber ihre Eigenschaften sind in Progression, so dass sie um so abweichender werden, je grösser der Abstand zwischen den Stellen ist, welche die der Vergleichung unterworfenen Glieder in der Reihe einnehmen. Dieser Ansicht zufolge umfasst ein Typus gleichzeitig Säuren, Basen und neutrale Körper; die Säuren stehen am einen Ende der Reihe, die Basen am andern, die neutralen Körper bilden die Vermittelung zwischen den beiden Enden.

Wenn man der Kürze wegen die Endpunkte als negativ und positiv bezeichnet, so kann man sagen, dass es Gruppen oder organische Radikale giebt, wie Methyl, Aethyl, Phenyl, die, sobald sie an die Stelle von Wasserstoff in den vorhergehenden Typen treten, positive Derivate erzeugen, d. h. mehr oder weniger den Basen ähnliche Körper, während andere Gruppen oder Radikale wie Acetyl, Benzoyl, Cumyl durch eine ähnliche Substi-

Säuten ähnliche Körper. Dieser Punkt scheint mir vollkommen erwiesen durch die Derivate des Typus Wasser oder Oxyd, welcher die Alkohole, die Aether, die wasserhaltigen Säuren und die wasserfreien Säuren umfasst, er ist nicht weniger einleuchtend in Bezug auf die Derivate des Typus Chlorwasserstoff, welche diesen verschiedenen organischen Oxyden entsprechen.

Was die Derivate des Typus Ammoniak anlangt, so haben die Chemiker bis jetzt nur entschieden alkalische Körper zu dem Ammoniak in Beziehung gebracht. In dieser Hinsicht haben Hofmann's schöne Untersuchungen die Wissenschaft mit vielen Verbindungen bereichert, aber diese gehören nur der einen Seite der Reihe an, dem positiven Ende, auf welchem schon Alkohol und Aether stehen, oder im Allgemeinen die den Basen ahnlichen organischen Oxyde, welche dieselben Radikale wie diese alkalischen Ammoniake enthalten.

Wenn aber, wie ich annehme, die Eigenschasten der Derivate eines Typus nicht constant sind, sondern vielmehr eine Reihe bilden (sont sérièes), so muss es auch Ammoniake geben, welche auf der negativen Seite stehen, da wo die Säuren ihren Platz haben, mit andern Worten, diejenigen Gruppen oder Radikale, welche, indem sie an die Stelle von 1 oder 2 Atomen Wasser des Wasserstoffs treten, wasserhaltige und wasserfreie Säuren bilden, müssen auch 1, 2 oder 3 Atome Wasserstoff des Ammoniaks vertreten konnen, um auf diese Weise neutrale oder mehr oder weniger saure Ammoniake zu bilden. Die bis jetzt bekannten Amide der einbasischen Säuren realisiren nach meiner Ansicht die Substitution des ersten Wasserstoffatoms des Ammoniaks durch eine säuernde Gruppe (Benzoyl, Acetyl, Cumyl). Man weiss, dass diese Amide schwache Säuren sind, fähig 1 Atom Wasserstoff gegen Quecksilber, Silber u. s. w. auszutauschen. Es blieb nur noch übrig, um den Beweis zu vervollständigen, dieselben Substitutionen mit den zwei andern Wasserstoffatomen zu bewirken. Dies haben wir, Chiozza und ich, durch die folgenden Versuche gethan.

Zunächst beschäftigte uns die Darstellung der Amide, welche nach den bisherigen Versahrungsweisen ost schwierig und zeit-raubend ist. Wir ersetzten dieselben durch ein einsaches und schnell aussührbares Versahren. Es besteht darin, dass man Journ. s. prakt. Chemie. LX. 3.

käusliches sestes kohlensaures Ammoniak direkt mit den Chlorüren behandelt, welche den Säuren entsprechen, deren Amide dargestellt werden sollen Die auf diese Weise sich erzeugenden Amide, welche wir primäre Amide nennen verden, stellen ein Molekül Ammoniak dar, in welchem 1 Atom Wasserstoff durcht negative Radikale, Benzoyl, Amyl, Acetyl, Salicyl, Sulphophenyl u. s. w. ersetzt ist:

Um mit diesen Körpern die secundären Amide zu erzeugen; d. h. die Amide, in welchen 2 At. Wasserstoff durch negative Radikale ersetzt sind, erbitzen wir die primären Amide mit einer entsprechenden Menge Chlorbenzoyl, Chlorcumyl u. s. w. Es bilden sich dabei reichliche Dämpfe von Chlorwasserstoffsäure und als Rückstand bleibt das gesuchte secundäre Amid. Diese Operationen müssen bei bestimmten Temperaturen vorgenommen werden. Erhitzt man zu stark, so erleiden gewisse Amide leicht eine secundäre Veränderung, wobei sich Nitrile (Cyanwasserstoffäther) erzeugen.

Was die tertiären Ammoniake anlangt, die ein Molekill. Ammoniak repräsentiren, worin 3 At. Wasserstoff durch negative Gruppen ersetzt sind, so ist ihre Bereitung im Allgemeinen leichter, als die der secundären; denn da diese entschiednere saure Charaktere haben, als die primären Amide, so geben sie leichter Metallsalze, welche schon in der Kälte von den Chlorüren des Benzoyls, Cumyls u. s. w. angegriffen werden.

Wir stellen also unsere neuen Amide durch doppelte Zersetzung dar, d. h. durch die nämliche Reaction, welche die Aether, die Alkalien und die wasserfreien Säuren erzeugt.

Unter den neuen Verbindungen, welche wir so erhalten haben, führen wir an:

Das Benzoylsalicylamid  $C_7H_5O_2$  $N_5C_7H_5O$  eine in sehr dünnen Nadeln krystallisirende Substanz, unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, sehr löslich in den Alkalien. Die alkoholische Lösung röthet Lakmus. Es giebt leicht Salze mit Silber, Blei, Kupfer u. s. w.

Das Cumylsalicylamid

$$N \begin{cases} C_7 & H_5 & O_2 \\ C_{10} & H_{11} & O \\ H & \end{cases}$$

st dem vorstehenden ähnlich.

Das Benzoylsulfophenylamid

$$N \begin{cases} C_6 H_5 SO_2 \\ C_7 H_5 O \\ H \end{cases}$$

crystallisirt in schönen flachen Nadeln, ist sehr sauer, wenig öslich in Wasser, sehr löslich in Alkalien und giebt leicht mit len Basen Salze. Das Silbersalz

$$N \begin{cases} C_6H_5SO_2 \\ C_7H_5O \\ Ag \end{cases}$$

rhält man in schönen farblosen Nadeln, die in siedendem Wasser slich sind.

Das Dibenzoylsulfophenylamid

$$N \begin{cases} C_{6}H_{5}SO_{2} \\ C_{7}H_{5}O \\ C_{7}H_{5}O \end{cases}$$

rystallisirt aus Aether in prächtigen, durch Oktaëderslächen abstumpsten Prismen von Diamantglanz. Diese Verbindung verlit sich zum Benzoylsulsophenylamid wie die wassersreie Bendesäure zur wasserhaltigen.

. Das Cumylbenzoylsulfophenylamid

$$N \begin{array}{l} C_{6} & H_{5} & SO_{2} \\ C_{7} & H_{5} & O \\ C_{10} H_{11} & O \end{array}$$

Tystallisirt in verworrenen Prismen.

Das Dibenzoylphenylamid (Dibenzanilid)

$$\begin{array}{c} N & \begin{cases} C_{6}H_{5} \\ C_{7}H_{5}O \\ C_{7}H_{5}O \end{cases} \end{array}$$

vildet schöne glänzende Nadeln, die in kaltem Alkohol wenig löslich sind.

Wir sind mit dem Studium dieser und mehrerer ähnlicher Körper beschästigt, die in grosser Anzahl hervorgebracht werden können. Wahrscheinlich besitzen mehrere stickstosshaltige Planzensäuren eine der der beschriebenen Körper ähnliche Constitution.

In einer folgenden Abhandlung werden wir von den Diamiden, den Amidsäuren und Hydramiden handeln.

### XXV.

# Ueber die Regeneration der Hippursäure.

Von **Dessaignes.** 

(Compt. rend. XXXVII, 251.)

Unter den Versuchen, welche ich vor einigen Jahren anstellte, um die Hippursäure zu regeneriren, ist einer, welchen mir die sinnreichen Versuche von Gerhardt und Chiozza über die zusammengesetzten Amide ins Gedächtniss zurückrusen. Ich hatte Benzoylchlorür auf Zinkoxyd-Glykokoll (C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, ZnO) auf zweierlei Art einwirken lassen, 1) durch Erhitzen des Gemenges auf 120° in einer geschlossenen Röhre, 2) durch lang. same Einwirkung in einer Flasche mit eingeriebenem Stopsel. In beiden Fällen erzeugte sich Hippursäure und obgleich ich wegen besonderer Umstände bei diesen sehr im Kleinen angestellten Versuchen nur wenig davon erhielt, vermochte ich doch, sie zu isoliren, zu reinigen und zu erkennen. Die Form der Krystalle, der charakteristische Geruch beim Verbrennen auf dem Platinblech, die reichliche Bildung von Ammoniak beim Erhitzen mit Kalk unterschieden sie von der Benzoësäure. Auch das Silbersalz stimmte mit der Hippursäure überein. Es gab 38 p. C. Silber statt 37,75, als der berechneten Menge, während das benzoësaure Salz nur 47,16 Silber enthält. Es bleibt demnach kein Zweifel an die Regeneration der Hippursäure und die Reaction lässt sich durch folgende Gleichung ausdrücken;

Ich hatte zuerst das Benzoylchlorür mit freiem Glykokoll versucht, aber vergebens. Die Wirkung ist je nach den Umständen zu heftig, oder sie bleibt ganz aus.

Man kann die Hippursäure als secundäre Säure betrachten, welche z. B. die Constitution des Benzoylsalicylamids von Gerhardt und Chiozza darstellt.

Dies zeigt die Vergleichung der beiden folgenden Formeln: Benzoylsalicylamid. Hippursäure.

$$N_2 \begin{cases} C_{14} H_{10} O_4 \\ C_{14} H_{10} O_2 \\ H_2 \end{cases}$$

$$N_{2} \left\langle \begin{matrix} C_{4} & H_{6} & O_{4} \\ C_{14} & H_{10} & O_{2} \\ H_{2} \end{matrix} \right\rangle$$

## XXVI.

## Ueber die Theorie der Amide.

Von

#### Ad. Wurtz.

(Compt. rend. XXXVII, 246.)

Die Theorie der Typen von Dumas ist in der neuern Zeit wesentlich entwickelt worden. Hatten schon meine und Hofmann's Untersuchungen bewiesen, dass viele Alkaloïde als Derivate des Ammoniaks betrachtet werden können, so zeigte später Gerhardt, dass die Säuren Derivate des Typus Wasser sind. Ich beabsichtige jetzt nachzuweisen, dass die so zahlreichen Verbindungen, welche man unter dem Namen der Amide begreift, und die seit langer Zeit den Säuren angeschlossen wurden, eben so wie diese vom Wasser deriviren. Die Ansichten, welche ich im Folgenden entwickeln will, unterscheiden sich demnach von denen, welche Gerhardt und Chiozza (s. dieses Journ. LX, 144.) über denselben Gegenstand ausgesprochen haben.

Nimmt man die allgemein gebräuchlichen Aequivalente an, so muss man die einbasischen Säuren als Derivate von 2 Molekülen Wasser betrachten; der Sauerstoff dieser 2 At. Wasser nimmt, um so zu sagen, in dem Molekül der Säure selbst eine

getrennte Stelle ein, und darf nicht mit dem Sauerstoff vereinigt werden, welchen die eins der Wasserstoffatome substituirende Gruppe enthält. Man druckt diese Beziehungen vollkommen aus, indem man die Formel der Essigsäure z. B. in folgender Weise schreibt:

 $\left. \begin{array}{c} C_4 \Pi_3 O_2 \\ \Pi \end{array} \right\} O_2.$ 

So ist es sehr leicht, die Bildung und die Constitution der durch die einbasischen Säuren gebildeten Amide zu erklären. Zwei Moleküle Wasserstoff des Ammoniaks nehmen die ausser der binären Gruppe stehenden 2 Moleküle Sauerstoff auf und das Uebrige NH tritt an die Stelle dieses Sauerstoffs.

Von diesem Gesichtspunkte aus ist daher ein Amid nichtsanders, als eine Säure, in welcher 2 Atome Sauerstoff des primitiven Typus Wasser ersetzt sind durch den Rest NH eines Atoms Ammoniak, welches 2 Acq. Wasserstoff verloren hat. Diese Substitution verändert in keiner Weise die allgemeine Formund den Typus der Verbindung, welche vollkommen unberührt. bleibt.

Die folgenden Formeln werden die ganze Einfachheit dieser Beziehungen zeigen:

$\left\{ \begin{array}{c} C_4H_3O_2\\H \end{array} \right\}O_2$	$C_4\Pi_3O_2\}$ NII	$\frac{C_4\Pi_3O_2}{\Pi}$ $N(C_4\Pi_5)$
Essigsäure	Acetamid.	Aethylacetamid*).
$C_4H_3O_2 \atop C_4H_3O_2 O_2$	C <sub>4</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> ( NH <sub>8</sub> **)	$\frac{C_4 \Pi_3 O_2}{C_4 \Pi_3 O_2} N(C_4 \Pi_5)$
$C_4H_3O_2$	C4H3O2 (14H8)	C4H3O2(-1(C4H5)
Wasserfr. Essigsaure	Diacetamid	Aethyldiacetamid.

Es ist klar, dass die Substitution des Wasserstoffs in dem Reste NH durch eine Gruppe möglich ist. Durch eine solche Substitution werden Aethylacetamid und Aethyldiacetamid gebildet.

<sup>\*)</sup> Der Körper, welcher sich bei der Einwirkung von Aethylamin auf Essigäther bildet, ist identisch mit dem welcher durch Cyansaureäther und Essigsäure entsteht. Ich habe die Zusammensetzung durch die Analyse nicht bestäugt; da das kaustische Kali aber ihn in Essigsäure und Aethylamin zerlegt, so glaube ich ihn für Aethylacetamid betrachten zu können.

<sup>\*\*)</sup> Es wird sielt diese Verbindung leicht darstellen lassen, indem man Dämpfe von wässriger Gyansaure in wasserfreie Essigsäure leitet.

Prüsen wir jetzt die Constitution der durch die mehrbasischen Säuren gebildeten Amide. Die zweibasischen Säuren deriviren nach Gerhardt von 2 Molekülen Wasser. Nach der allgemein üblichen Bezeichnung muss man sie von zwei binären Gruppen von Wassermolekülen deriviren lassen. Man kann annehmen, dass in jeder dieser Gruppen 1 At. Wasserstoff sich durch eine säurebildende Gruppe ersetzt findet, in der Art, dass eine zweibasische Säure angesehen werden kann als durch Vereinigung der beiden einbasischen gepaarten Gruppen entstanden. Demnach würde die Constitution der Oxalsäure durch die solgende Formel auszudrücken sein:

$$\begin{bmatrix}
C_2 O_2 \\
H
\end{bmatrix}
O_2$$
 $\begin{bmatrix}
C_2 O_2 \\
H
\end{bmatrix}
O_2$ 

Die Amide der Oxalsäure bilden sich durch Vermittlung von 1 oder 2 Molekülen Ammoniak, und durch Elimination von 4 oder 2 Mol. Wasser. Mit Benutzung der aufgestellten Principien kann man die Constitution dieser Amide in folgender Weise ansehen:

Die Bernsteinsäure, eine andere zweibasische Säure, kann man betrachten als bestehend aus zwei einbasischen Gruppen (C4H2O2).

Wirken nun 2 Aeq. Ammoniak auf diese Säure ein, so erbält man nach Elimination von 4 Mol. Wasser die Verbindung, welche Disuccinamid genannt werden muss. Wenn man dagegen die Bildung von 4 Aeq. Wasser veranlasst, indem man ein einziges Aequivalent Ammoniak auf die Bernsteinsäure einwirken lässt, so reicht der Wasserstoff des Ammoniaks zur Bildung dieses Wassers nicht mehr aus. Das Molekül Ammoniak verliert

unter diesen Umständen nur Z Aeq. Wasserstoff, zu denen sich die 2 Aeq. basischen Wasserstoffs der beiden Berusteinstaregruppen gesellen. Man erhält unter diesen Umständen das Succinimid von Laurent und Gerhardt, von F. d'Arcet unpassend Bisuccinamid genannt.

Die folgenden Formeln drücken die Constitution dieser Amide aus:

Als letztes Beispiel will ich noch anführen, wie ich die Constitution der Amide der Kohlensäure selbst ansehe, einer zweibasischen Säure, welche man deriviren lässt von 2 Gruppen von Wasser-Molekülen:

Von den dreibasischen Säuren hat man nur eine kleine Zahl Amide erhalten. Es scheint mir deshalb unnütz, alle möglichen Fälle aufzuführen, um die Bildung dieser Amsdverbindungen zu erklären. Jedoch um zu zeigen, wie leicht es ist, sie in das Bereich meiner Ansichten aufzunehmen, will ich anführen, wie ich die Constitution der von Pehal erhaltenen Anilide der Citronensäure betrachte. Wenn man den Wasserstoff des Restes NII, welcher in den vorstehenden Formeln sich findet, als ersetzt aunimmt durch Phenyl C<sub>12</sub>II<sub>5</sub>, so erklären sich alle folgenden Formeln:

$$\begin{cases}
C_4H_2O_3 \\
H
\end{cases} N(C_{12}H_5) \\
C_4H_2O_3 \\
H
\end{cases} O_2$$

$$C_4H_2O_3 \\
C_4H_2O_3 \\
C_4HO_2 \\
H
\end{cases} O_2$$
Einbasische Citromo

saure, gebildet durch Elimi-nation von 2 Mol. Wasser. Elimination von 4 Mol. Wasser.

Einbasische Citromona-Zweibasische Citromonanil- nilsäure, gebildet durch

Die vorstehenden Entwicklungen beziehen sich besonders auf die gewöhnlichste Art der Bildung der Amide, d. h. auf die Einwirkung des Ammoniaks selbst, oder wenn man will, der Warme auf ein Ammoniaksalz. Ich werde jetzt zeigen, dass die ausgesprochenen Ansichten mit den andern Arten der Bildung der Amide vollkommen übereinstimmen.

1. Wenn Ammoniak auf einen zusammengesetzten Aether, z. B. Essigäther einwirkt, so geschieht folgendes: das Ammoniak nimmt die 2 Moleküle Sauerstoff auf, welche sich ausser den Gruppen finden; es bilden sich 2 Molekül Wasser, welche durch doppelte Zersetzung auf die beiden Gruppen des Aethers einwirken, so dass ein Amid und Alkohol entsteht. Die Reaction zerfällt demnach in 2 Phasen, wie die solgenden Formeln zeigen:

$$\begin{array}{c} C_{4}H_{3}O_{2} \\ C_{4}H_{5} \\ C_{4}H_{5} \\ \end{array} \} O_{2} + NH_{3} = \begin{array}{c} C_{4}H_{3}O_{2} \\ C_{4}H_{5} \\ \end{array} \} NII + 2IIO = \\ \begin{array}{c} C_{4}H_{3}O_{2} \\ C_{4}H_{5} \\ \end{array} \} NII + 2IIO = \\ \begin{array}{c} C_{4}H_{3}O_{2} \\ H \\ \end{array} \} NII + C_{4}H_{5} \\ Acetamid. & Alkohol. \end{array}$$

2. Wenn das Ammoniak auf das Chlorür eines sauerstoffhaltigen Radikals reagirt, so trennen sich vom Ammoniak 2 Molekül Wasserstoff: das eine derselben bildet mit Chlor Chlorwasserstoffsäure, welche eliminirt wird. Das andre substituirt sich dem Ghlor und der Rest NH verbindet sich mit der durch Substitution veränderten binären Gruppe.

$$C_{14}H_5O_2$$
 + NH<sub>3</sub> = ClH +  $C_{14}H_5O_2$  NH. Benzoylchlorür. Benzamid.

3. Wenn der Cyansäureäther  $\binom{C_2N}{C_4H_8}$   $O_2$  auf eine wasserhaltige oder wasserfreie Säure reagirt, z. B. auf wasserfreie Essigsäure, so verbindet sich der Kohlenstoff des Cyans mit dem Sauerstoff des Aethers und dem der Säure; es entwickelt sich Kohlensäure und der Rest N (C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>) des Aethers verbindet sich mit den beiden Gruppen der wasserfreien Essigsäure:

Nimmt man die soeben dargelegten Ansichten über die Constitution der Amide an, so erklären sich hinreichend die sauren Eigenschaften gewisser Amidsäuren. Es ist klar, dass die Oxaminsäure eine Säure sein muss, und eine einbasische Säure, weil sie als integrirenden Bestandtheil die eine der einbasischen Gruppen der Oxalsäure enthält. Man sieht übrigens wohl ein, dass selbst die Amide, welche man bis jetzt für neutral hielt, und welche keinen Sauerstoff ausser den gepaarten Gruppen enthalten, unter gewissen Umständen den basischen Wasserstoff der primitiven Gruppen der Säure oder selbst des Restes NH, nicht nur gegen eine organische Gruppe, sonders sogar gegen ein Metall vertauschen können.

## XXVII.

# Ueber einen wesentlichen Unterschied zwischen gewöhnlichem und amorphem Phosphor.

Von

#### C. F. Schoenbein.

Der Phosphor ist durch den ganzen Complex seiner Eigenschaften ein so merkwürdiger Körper, dass er mit vollem Recht immer noch die Ausmerksamkeit der Chemiker in einem hohen Grade sesselt, trotz des Umstandes, dass derselbe nun schon nahezu zweihundert Jahre bekannt und während dieses langen Zeitraumes Gegenstand der vielartigsten Untersuchungen gewesen ist. Und immer wird zuweilen wieder eine neue Eigenschaft an ihm entdeckt von gänzlich unerwarteter und ausserordentlicher

Art, so dass man wohl vermuthen darf: wir seien noch weit davon entfernt den Phosphor völlig zu kennen.

Als eine der merkwürdigsten Eigenthümlichkeiten des räthselhaften Stoffes muss uns dessen Fähigkeit erscheinen in zwei so wesentlich von einander verschiedene Zustände treten zu können, und Schrötter hat durch die Ermittelung dieser Thatsache die Wissenschaft mit einer Entdeckung bereichert, die zu den wichtigsten gehört, welche in neuester Zeit auf dem Gebiete der chemischen Naturforschung gemacht worden; denn dieselbe hat offenbar den unmittelbarsten Bezug auf Fragen, welche die ersten Grundlagen und obersten Grundsätze der Chemie betreffen und deren richtige Beantwortung kaum fehlen kann, die Theorie wesentlich zu erweitern. Bisher bemüheten sich die Chemiker durch chemische Verbindung oder Trennung die Stoffe zu verandern; Schrötter hat uns in auffallendster Weise gezeigt, wie aus einem Körper ein Anderer werden kann, ohne dass demselben etwas Gewichtiges gegeben oder genommen zu werden braucht und diese Art von Veränderungsfähigkeit gehört, wie wir jetzt wohl wissen, nicht nur dem Phosphor, sondern auch noch andern Materien, wie z. B. dem Sauerstoff an, welche Thatsache der Vermuthung Raum giebt, dass allen Stoffen eine Hoffentlich ist die Zeit nicht solche Wandelbarkeit zukomme. mehr fern, wo das lebhafteste Interesse der Chemiker diesem Forschungsgebiete zugewendet sein wird, dessen sorgfältige Bearbeitung die reichlichste Ausbeute an wichtigen Ergebnissen verspricht, weil auf demselben Erscheinungen auftreten, die fundamentaler Art und eben deshalb auch in wissenschaftlicher Hinsicht bedeutungsvoller sind, als die secundären Phänomene, welche durch chemische Verbindungen und Trennungen bedingt werden.

Die grossen Unterschiede, welche zwischen dem gewöhnlichen und amorphen Phosphor bestehen, sind zwar schon mit
grosser Vollständigkeit von dem ausgezeichneten Wiener Chemiker in seiner schönen Arbeit über die Veränderungsfähigkeit
besagten Stoffes angegeben worden; allein von einer nicht unwesentlichen Verschiedenheit ist meines Wissens bis jetzt noch
keine Erwähnung geschehen, welche Lücke durch folgende Angaben ausgefüllt werden soll.

Bekanntlich vermag unter gegebenen physikalischen Bedingungen der gewöhnliche Phosphor das mit ihm in Berührung gesetzte Sauerstoffgas zu ozonisiren, während nach meinen Versuchen dem amorphen Phosphor dieses Vermögen gänzlich ab-Ob man letztern mit reinem Sauerstoff, oder mit Gemengen von Sauerstoff und Wasserstoff, Sauerstoff und Stickgas u. s. w. bei gewöhnlicher oder erhöhter Temperatur zusammen bringe, nie kommt auch nur eine Spur von Ozon zum Vor-Vor einiger Zeit habe ich gezeigt, dass beim Schütteln der Indigotinctur mit gewöhnlichem Phosphor und atmosphirischer Lust jene gefärbte Flüssigkeit gerade so wie durch Chlor entbläut werde, rascher bei erhöhter als bei gewöhnlicher Tenperatur, und dass diese Farbenzerstörung dem unter den erwähnten Umständen gebildeten Ozon zugeschrieben werden müsse. Bei diesem Anlass wurde noch bemerkt, dass ein Gewichtstheil Phosphors hierbei so viel Ozon erzeugt, dass dadurch 660 Theile meiner Normalindigolösung sich zerstören lassen. Schüttelt man verhältnissmässig grosse Mengen amorphen Phosphors im pulverförmigen Zustand mit atmosphärischer Lust und nur durch einige Tropfen Indigolösung gebläutem Wasser bei gewöhnlicher oder erhöhter Temperatur zusammen, so entfärbt sich die Flüssigkeit nicht, was beweist, dass selbst unter diesen der Erzeugung von Ozon so höchst günstigen Umständen dennoch keine Spur dieses Körpers zum Vorschein kommt.

Aus dieser Thatsache sowohl als aus dem Umstand, dass atmosphärische Luft, wie lange sie auch mit amorphem Phosphor gestanden, nie das Vermögen erlangt, Jodkaliumstärkepapier zu bläuen, geht mit Bestimmtheit hervor, dass diese Phosphorart zur Ozonerzeugung völlig unfähig ist. Dieser zwischen gewöhnlichem und amorphem Phosphor bestehende Unterschied ist auch die nächste Ursache davon, dass der erstere die langsame Verbrennung in atmosphärischer Luft erleidet und im Dunkeln leuchtet, während dies mit dem amorphen Phosphor nicht der Fall ist.

Dass die erste Wirkung, welche der gewöhnliche Phosphor auf den Sauerstoff hervorbringt, in dem Ozonisiren oder Allotropisiren dieses Gases besteht und die langsame Oxydation und das hiervon abhängige Leuchten jenes Stoffes verursacht werde, erhellt aus der Thatsache, dass auch der gewöhnliche Phosphor

cht einmal spurenweise sich oxydirt oder leuchtet unter Uminden, welche Ozonerzeugung verhindern, und umgekehrt die xydation und das Leuchten des Phosphors um so lebhaster ausllt, je günstiger die Umstände für die Ozonbildung sind.

In stagnirendem Sauerstoffgas von gewöhnlicher Dichtigkeit id Temperatur erzeugt der gewöhnliche Phosphor keine Spur in Ozon, eben so wenig bei gewöhnlicher Temperatur in stark ir in gemissender Luft, als auch in gewöhnlicher Luft, elcher gewisse luftförmige Materien, z. B. ölbildendes Gas auch in geringer Menge beigefügt sind; es leuchtet aber und rydirt sich auch unter diesen Umständen der Phosphor nicht in Allermindesten. Ich habe ein Stück reinsten gewöhnlichen bosphors in einer mit feuchtem aber anderweitig chemisch inem Sauerstoffgas gefüllten Flasche drei Monate lang bei ner Temperatur von 10—12° verweilen lassen, ohne dass ährend dieser langen Zeit auch nur die kleinste Menge von hosphorsäure sich erzeugt hätte; und kaum brauche ich zu igen, dass dieser so beumständete Phosphor im Dunkeln durchts nicht leuchtete.

Ich habe in einer meiner frühern Arbeiten über das Ozon ahrscheinlich zu machen gesucht, dass die Erzeugung des zons nicht vom festen, sondern dampsförmigen Phosphor beerkstelliget werde und dabei auch noch die Schnelligkeit der erdampfung von Einstuss sei. Diese Vermuthung wurde auf die hatsache gestützt, dass alle physikalischen Umstände, welche ie Verdampfung des Phosphors beschleunigen auch in gleichem lasse die Bildung des Ozons begünstigen.

Unter sonst gleichen Umständen verdampst der Phosphorascher in verdünntem Sauerstoss, als im gewöhnlichen, im strönenden Gase rascher, als im stagnirenden; auch habe ich gennden, dass jener Körper am raschesten in reinem Wasserstoss, etwas langsamer in Stickgas und noch langsamer in Sauertossas verdunstet, diese drei Lustarten von gleicher Elasticität und Temperatur genommen. Dass in Sauerstossas von gewöhnlicher Dichtigkeit die Verdampsung des Phosphors bei höherer emperatur rascher als bei niederer erfolgt, versteht sich von albst. Dadurch also, dass wir gewöhnliches Sauerstossas erärmen, oder verdünnen, oder mit einer gehörigen Menge Wasserloss- und Stickgases vermischen, oder dasselbe strömen lassen,

beschleunigen wir die Verdampfung des in solches Sauerstoffgas gebrachten Phosphors, hiermit leiten wir aber auch, wie die Erfahrung lehrt, die Ozonerzeugung und die hiervon abhängige langsame Verbrennung des Phosphors ein. Daher kommt es, dass bei 240 der Phosphor in gewöhnlichem Sauerstoffgas anfängt Ozon zu erzeugen und im Dunkeln zu leuchten, während dies bei einer niedern Temperatur nicht geschieht; dass er schon bei 15º merklich viel Ozon hervorbringt in reinem Sauerstoffgas, das aber mehrfach verdünnt worden; dass er bei gewöhnlicher Temperatur in einem Gemeng von mehrfach mit reinem Wasserstoff verdünnten Sauerstoffgas so reichlich Ozon erzeugt, dass derselbe dadurch schnell zur raschen Verbrennung angefacht wird und es eben desshalb gefährlich ist mit einem solchen Gasgemeng Ozonversuche im grössern Massstabe anzustellen; dass et a schon bei gewöhnlicher Temperatur in atmosphärischer Lust Ozon 3 erzeugt und leuchtet, und zwar lebhaster in der merklich stark verdünnten als der gewöhnlichen Lust, während er in stark verdichteter weder Ozon hervorbringt noch leuchtet; daher kommt es endlich auch, dass Phosphor in strömendem Sauerstoffgas von gewöhnlicher Dichtigkeit und Temperatur die Bildung von Ozon verursacht und Phosphorsäure erzeugt, während dies, wie schon oben bemerkt, unter sonst gleichen Umständen nicht im stagnirenden Sauerstoffgas geschieht.

Wenn nun kaum daran zu zweiseln ist, dass die Ozonerzeugung eng mit der Verdampsung des Phosphors zusammenhängt und die langsame Oxydation und das Leuchten desselben durch das Ozon bewerkstelligt wird, so scheint es mir auch nicht mehr schwierig zu sein, den nächsten Grund für einen wesentlichen, zwischen gewöhnlichem und amorphem Phosphor bestehenden Unterschied anzugeben. Der amorphe Phosphor vermag kein Ozon zu erzeugen, weil er als solcher nicht verdampsbar ist, und er erleidet in der atmosphärischen Lust die langsame Verbrennung nicht, weil er den ihn umgebenden Sauerstoff nicht ozonisiren kann. Warum aber der amorphe Phosphor nicht wie der gewöhnliche verdampst, ist eine Frage, deren Beantwortung ich Anderen überlassen will.

Rose: Reduction des Arseniks.

#### XXVIII.

# Ueber die Reduction des Arseniks und des Antimons aus den Verbindungen dieser Metalle mittelst des Cyankaliums.

Von

#### H. Rose.

(Ber. d. Berl. Akad.)

Das Cyankalium kann bekanntlich durchs Schmelzen mit den Verbindungen mehrerer Metalle letztere in vielen Fällen reduciren. Man kann diese reducirende Eigenschaft des Cyankaliums auf mannigfaltige Weise in der analytischen Chemie betetzen, muss dann aber die Fälle genau kennen, in welchen diese Reduction theilweise und gänzlich verhindert werden kann. Diese hat der Verfasser möglichst genau, zuerst nur bei den Verbindungen des Arseniks und des Antimons, anzugeben versucht.

#### Arsenikverbindungen.

Durchs Schmelzen mit Cyankalium wird das Arsenik aus seinen Verbindungen nach der Reduction verslüchtigt. Wegen dieser leichten Verslüchtigung des Metalls kann die Quantität desselben nicht gut mit Genauigkeit bestimmt werden; aber bei qualitativen Untersuchungen bedient man sich schon seit längerer Zeit des Cyankaliums, um die Gegenwart dieses Metalls mit Sicherheit auch in solchen Verbindungen zu sinden, in denen es durch andere Mittel schwieriger zu reduciren ist.

Beide Arten des Schweselarseniks, AsS<sub>3</sub> und AsS<sub>5</sub>, geben in der kleinsten Menge in einer Glasröhre mit Cyankalium geschmolzen einen Spiegel von metallischem Arsenik. Es bildet sich dadurch Rhodankalium, aber die ganze Menge des Arseniks wird durch Cyankalium nicht aus dem Schweselmetall reducirt, und verslüchtigt. Es erzeugt sich ein Schweselsalz des Arseniks, in welchem das Schweselarsenik der Zersetzung durch Cyankalium widersteht. Wird die geschmolzene Masse daher in Wasser geöst, so wird aus der Lösung durch verdünnte Säuren unter Entwicklung von Schweselwasserstoff gelbes Schweselarsenik gefällt.

Mengt man daher Schweselarsenik mit Schwesel, so wird aus dem Gemenge durchs Schmelzen mit Cyankalium kein Arsenik abgeschieden, und kein metallischer Spiegel erzeugt.

Aber auch die Gegenwart von leicht reducirbaren Metaller kann die Sublimation des Arseniks und die Abscheidung der ganzen Menge desselben oder auch nur eines Theils verhindera. Das Arsenik scheidet sich dann gemeinschaftlich mit dem reducirten Metalle ab, und bildet mit demselben ein Arseniet, aus welchem bei einem gewissen Ueberschuss des Arseniks nur ein Theil desselben sich im metallischen Zustande sublimiren kann.

Wird arsenigsaures Kupferoxyd (Scheele's Grün) in Cyankalium geschmolzen, so erhält man nur einen geringen Spiegel von sublimirtem Arsenik. Wird hingegen das Kupfersalz mit mehr Kupferoxyd innig gemengt, und das Gemenalsdann mit Cyankalium geschmolzen, so erhält man keine Spiegel.

Mengt man arseniksaures Natron, mit einem Ueberschund von Bleioxyd und schmelzt das Ganze mit Cyankalium, so red ducirt sich zwar die ganze Menge des Arseniks und zugleich das Blei, aber es zeigt sich kein sublimirtes Arsenik.

Durchs Schmelzen von arseniksaurem Bleioxyd mit Cyankalium erhält man viel sublimirtes reducirtes Arsenik. Mengi man aber das Salz vorher mit vielem Bleioxyd, so kann durchs Schmelzen mit Cyankalium kein Arsenikspiegel erhalten werden.

Wird fein zertheiltes Schwefelblei mit Schwefelarsenik (AsS) gemengt, mit Cyankalium geschmolzen, so erhält man einen wiewohl schwachen Spiegel von Arsenik, selbst wenn Schwefelblei in einem bedeutenden Ueberschuss vorhanden ist. Wird aber vorher das Schwefelblei mit dem Schwefelarsenik zusammengeschmolzen, oder nur so stark erhitzt, dass beide zusammensintern, so zeigt sich beim Schmelzen mit Cyankalium kein sublimirtes Arsenik.

Eben so wird die Erzeugung von sublimirtem Arsenik verhindert, wenn arseniksaures Natron gemeinschaftlich mit Cyankalium, mit sehr vielem Silberoxyd, mit Gold, mit Eisenoxyd mit Nickeloxyd und mit Kobaltoxyd zusammengeschmolzen wird

Wird hingegen Manyanowyd oder Manyanowyd-Owydul mit arseniksaurem Natron gemengt, der Schmelzung mit Cyankalium unterworfen, so erhält man einen starken Spiegel von sublimirtem Arsenik. Es vermag aber das Cyankalium durch Schmelzen das Manganowyd nicht zu reduciren.

Aus demselben Grunde zeigt sich auch ein starker Spiegel von sublimirtem Arsenik, wenn arseniksaures Natron mit vielem Zinkowyd gemengt, mit Cyankalium zusammengeschmolzen wird. Eine Legirung von Zink mit wenig Arsenik indessen giebt mit Cyankalium geschmolzen kein metallisches Arsenik.

Wismuthoxyd auch in sehr bedeutender Menge mit arseniksaurem Natron und Cyankalium geschmolzen, kann die Verflüchtigung des reducirten Arseniks nicht verhindern, obgleich
das Wismuthoxyd gänzlich dabei reducirt wird. Aber die Verwandtschaft des Wismuths zum Arsenik ist eine so schwache,
dass durch blosse Erhitzung das Arsenik aus einer Legirung von
Arsenik und Wismuth ausgetrieben werden kann.

Von keinem Metall aber lässt sich das Arsenik so vollständig durch blosse Erhitzung trennen, wie vom Antimon. Deshalb kann man in allen Antimon-Verbindungen auf keine andere Weise so sicher einen sehr geringen Gehalt von Arsenik auffinden, wie auf die, dass man sie mit Cyankalium schmilzt. Die kleinste Menge von Arsenik wird nach der Reduction verslüchtigt, und es bleibt nichts davon bei dem zu gleicher Zeit reducirten Antimon.

Auch in dem Schwefelantimon lässt sich durch Cyankalium ein sehr kleiner Gehalt von Schwefelarsenik mit Leichtigkeit entdecken. Der Verf. weist aber aussührlich nach, weshalb auf diese Weise in dem im Handel vorkommenden Antimonium crudum, das fast immer kleine Mengen von Schwefelarsenik enthält, der Arsenikgehalt nicht aufzufinden ist.

In den Verbindungen der Arseniksäure mit den Alkalien, den alkalischen Erden, der Magnesia und der Thonerde lässt sich durch Cyankalium das Arsenik leicht reduciren und kann als metallischer Spiegel erhalten werden.

#### Antimonverbindungen.

In den antimonsauren Alkalien wird durchs Schmelzer mit Cyankalium das Antimon vollständig reducirt, und nach Auflösung der geschmolzenen Masse in Wasser fast ganz als eine grosse Kugel erhalten; nur eine sehr geringe Menge des Metalls wird pulverförmig abgeschieden. Man kann indessen bei quantitativen Analysen die Reduction des Antimons vermittelst des Cyankaliums zur Bestimmung dieses Metalls nicht anwenden, weil eine kleine Menge desselben sich während des Schmelzens verflüchtigt. Es geschieht dies wahrscheinlich durch die Feuchtigkeit des Cyankaliums als Antimonwasserstoff.

Auch aus Schweselantimon, und zwar aus allen Modisicationen desselben, wird durch Schmelzen mit Cyankalium das Antimon reducirt, aber nicht vollständig. Es bildet sich Rhodankalium. Wird aber die geschmolzene Salzmasse in Wasser gelöst, und die siltrirte Lösung durch verdünnte Chlorwasserstossäure übersättigt, so scheidet sich unter Entwicklung von Cyanwasserstoss- und von Schweselwasserstossgas rothes Schweselantimon ab. Es bildet sich beim Schmelzen neben Rhodankalium ein Schweselsalz des Antimons, aus welchem durch Cyankalium das Antimon nicht reducirt abgeschieden werden kann.

Aus einem Schwefelsalze des Antimons, z.B. aus der bekannten Verbindung von Antimonsulphid und Schwefelnatrium (3NaS + SbS<sub>5</sub>) wird daher durch Cyankalium gar kein Antimon metallisch abgeschieden. Eben so wenig geschieht dies auch, wenn man kohlensaures und antimonsaures Alkali, Schwefel und Cyankalium zusammenschmelzt.

#### Lowe: Gewinnung des Tellurs.

#### XXIX.

# Versuche zur Gewinnung des Tellurs im Grossen aus den Siebenbürger Golderzen.

#### Von *Alex. Löwe.*

(Sitzungsber. d. Wiener Akad. X, 727.)

Nach verschiedenen mehr oder weniger missglückten Verschen, auf trocknem Wege durch Schmelzen mit schwarzem biss, oder Pottasche, oder Soda unter Zusatz von Eisen oder leiglätte das Tellur in grössern Mengen abzuscheiden, bediente ch der Vers. zuletzt des Versahrens, welches zur Affinirung ir edlen Metalle mit Schweselsäure eingeschlagen zu werden legt, mit besserm Ersolg.

Das Material, welches aus den siebenbürgischen Bergwerken ir Versügung gestellt war, bestand aus einem Centner derbsten lättererzes, theils als Kern (56 Plund), theils als Staub (44 lund), wovon ersterer im Gentner 5 Mark, letzterer 6 Mark 3 uint. güldisches Silber enthielt, dessen Feingehalt an Gold 20 arat 3½ Grän im Durchschnitt betrug. Die mit dem Blättererz igleich austretenden Mineralien sind gewöhnlich Quarz, Kalkath, Manganspath, Schwefel- und Arsenikkies, Fahlerz, Bournit, Zink- und Manganblende, Bleiglanz, gediegen Arsenik u. a. er zu den Versuchen dienende Schliech, in welchem die einelnen Beimengungen nicht erkennbar waren, wurde analysirt nd lieferte in 100 Th.:

de	r Kern.	der Staub.
Blei	31,7	31,8
Gold	2,8	2,8
Tellur	4,6	5,0
Quarz	31,1	30,8
Verlust	29,8	29,6

In dem Verlust sind die übrigen Erzbeimengungen, wie Schweselmetalle, Antimon u. s. w. begrissen.

Das zweckmässigste Verfahren, das Tellur zu gewinnen, war die Behandlung mit Schwefelsäure, welche dadurch erleichtert wurde, dass man durch Salzsäure zuvor die kohlensauren Verbindungen auszog. Das so vorbereitete Erz wurde zu 25 Pfund in einen Gusseisenkessel, in welchem sich Schweselsäure besand, eingetragen und zwar portionsweise und unter allmählichem Erwärmen der Säure. Der Kessel war mit einem Bleideckel versehen, und in diesem zwei Oeffnungen, die eine für eine Bleiröhre zum Entweichen der schwesligen Säure u. s. w. bestimmt, die andere als Arbeitsöffnung. Nachdem das Kochen des Erzes so lange fortgesetzt war, bis nur Dämpse von Schweselsäure entwichen und der Bodensatz gelblich weiss geworden, wurde die Masse. aus dem Kessel in einen mit Blei ausgefütterten Kasten geschöpft und hier durch ein Salzsäure haltiges Wasser verdünnt. Der Salzsäuregehalt bezweckte einerseits die Auflösung des bei der Verdünnung sich ausscheidenden Telluroxyds, andererseits? die Fällung des gelösten Silbers. Von dem Bodensatz wurde die Flüssigkeit in einen danebenstehenden Bleikasten abgezogen und aus ihm durch Zink das Tellur ausgefällt; der Bodensatz selbst wurde später auf trocknem Wege zur Gewinnung des Goldes verarbeitet. Man wählte der Kürze halber zur Ausfällung des Tellurs nicht schweslige Säure, sondern Zink, obwohl durchdieses Metall auch noch viele andre Metalle gleichzeitig mit gefällt werden; später sollen auch Versuche mit schwesliger Säure, vielleicht mit der aus dem Kessel bei Behandlung des Erzes entweichenden, angestellt werden.

Das durch Zink gefällte Tellur kann nur als Rohtellur bezeichnet werden; es wurde in Gestalt eines feinen schwarzen Pulvers von den Zinkplatten abgepinselt, mit heissem Wasser, verdünnter Salzsäure und wiederum mit heissem Wasser behandelt und dann im Sandbade getrocknet. Es enthielt Antimon, Arsenik, etwas Kupfer und beträchtliche Mengen Blei (wahrscheinlich vom Zink herrührend). In gläsernen Retorten eingeschmolzen zeigte die Oberstäche unter der Schlackendecke krystallinischstrahliges Gefüge wie Antimon; der Bruch war mehr körnig als strahlig, namentlich bei schneller Abkühlung, und eine starke Zusammenziehung fand beim Erkalten statt. Die beim Einschmelzen des Rohtellurs sich bildende Schlacke konnte, mit Baumöl durchtränkt, durch Schmelzen leicht reducirt werden.

Eine andere Partie Tellur wurde durch schweslige Säure gesällt und dieses in einem trocknen Wasserstosstrom aus einem Porcestanschisschen in einer Porceslanzöhre der Destillation unterworsen. In der als Gasableitungsrohr ausgestellten Glasröhre verdichtete sich zuerst Wasser, dann ein graues Sublimat, und endlich entwich Tellurwasserstoss. Das meiste Tellur besand sich geschmolzen im untersten Theil der Röhre; auf dem Schisschen blieb ein theils grauer, theils brauner Rückstand. Das geschmolzene Tellur war zwischen stahlgrau und zinnweiss, metallisch glänzend und krystallinisch, auf der Obersläche strahlig und hatte 6,18 spec, Gew.

Die Menge des aus den Erzen gewonnenen Tellurs betrug 4 Pfund Rohtellur und diese hatten die Kosten von 40 Gulden G.-M. verursacht.

Der Bodensatz enthielt bei der Probe auf den Centner Erz 4 Pfund 2½ Loth güldisches Silber von 20 Karat pro Mark Peingehalt. Er wurde wegen seines reichen Gehalts an Quarz mit leichtflüssiger Beschickung eingeschmolzen und am besten eignete sich der Zusatz von einem gleichen Gewichtstheil Glätte md ¾ Theile einer Mischung aus gleichen Theilen Pottasche, 80da, Kreide und Kohle. Die erhaltenen Bleikönige wurden wie gewöhnlich abgetriehen, wobei die meisten Verluste durch Reissen der Teste und die dadurch erforderlichen Nacharbeiten erwuchsen. Denn man erhielt nur 4 Mark 3 Loth 3 Quint. güldisch Silber mit 3 Mark 8 Loth 3 Quint. und 3½ Den. Feingold und ausserdem aus den Testen 2 Loth güldisch Silber.

Es würde daher zweckmässiger sein, die Gewinnung des Goldes aus dem schwefelsauren Bleioxyd des Bodensatzes nicht durch reducirendes Schmelzen und Abtreiben in der Münze zu bewerkstelligen, sondern sie dem gewöhnlichen Hüttenprocess wieder zu überweisen, wodurch die bedeutenden Verluste wegfallen würden.

#### XXX.

## Analyse des Blättertellurs.

Wöhler erhielt das Material zu dieser Untersuchung von A. Löwe und G. Rose, und Schoenlein führte die Analyse aus (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, p. 201). Die ausgewählten Stücke waren vollkommen frei von fremder Beimengung und besassen die in den mineralogischen Lehrbüchern angegebenen Eigenschaften. Ein Antimongehalt war nicht zu findet und daher mag Berthier unreines Mineral analysirt haben.

Die Analyse wurde von Schoenlein auf fünffache Art ausgeführt:

- 1. Das Mineral wurde vollständig durch Königswasser zersetzt, die Auflösung zur Trockne gedampst und der Rückstand in verdünnter Weinsäure gelöst. Es blieb ein weisses Pulver, was mit heissem Wasser und dann mit Ammoniak ausgewaschen reines schwefelsaures Bleioxyd war. Aus der ammoniakalischen Lösung fällte Schwefelsäure nichts, aber Schwefelammonium Schwefelsilber. Das Filtrat vom schwefelsauren Blei, durch schwesligsaures Ammoniak behandelt, lieserte einen schwarzen Niederschlag von Tellur und Gold, gemengt mit schweselsaurem Bleioxyd, welches letztere durch weinsaures Ammoniak entfernt wurde. Von Gold wurde das Tellur durch Salpetersäure ausgezogen und dieselbe Operation drei Mal wiederholt. salpetersauren Lösung des Tellurs fällte man durch schwesligsaures Ammoniak das Tellur und wog dieses, nachdem es mit verdünnter schwesliger Säure und schliesslich mit Wasser gewaschen war. Trotz dessen enthielt die von den Gold- und Tellurniederschlägen getrennte Flüssigkeit ausser Kupfer noch Tellur. Sie wurde daher mit überschüssigem Kali versetzt und mit Schwefelwasserstoff gesättigt, wobei sich Schwefel-Kupfer, ein wenig bleihaltig, ausschied; aus dem Filtrat erhielt man durch Uebersättigen mit verdünnter Schwefelsäure den Rest Tellur als Schweselmetall.
- 2. Ein Theil des Minerals wurde mit beinahe dem Fünffachen seines Gewichts Schwefel und eben so viel kohlensaurem Kali im Porcellantiegel geschmolzen, die geschmolzene Masse

mit Wasser ausgelaugt und der Rückstand mit Salpetersäure oxydirt. Aus der wässrigen Lösung wurden Gold und Tellur durch verdünnte Schweselsäure als Schweselmetalle gefällt, in Königswasser gelöst und wie vorher von einander getrennt.

- trecknen Wasserstoffstrom in einer Kugelröhre. Es entwickelte sich nur Schweselwasserstoff, kein Tellurwasserstoff, im kältern Theil der Röhre entstand ein metallisches krystallinisches Sublimat, reines Tellur, und etwas entsernt davon ein Anslug von Selen; der Rückstand in der Kugel war stahlgrau und sehr krystallinisch und bestand aus Tellurgold, unlöslich in Salpetersäure, und aus Blei, Kupser und Silber, die mit etwas Tellur von Salpetersäure ausgenommen wurden. Die salpetersaure Lösung wurde mit Kali und Schweselkalium digerirt, der schwarze Niederschlag mit Salpetersäure oxydirt und nach Zusatz von Altohol das Blei durch Schweselsäure abgeschieden, Silber war nicht vorhanden. Aus der Schweselalkalissisigkeit wurde Tellur wie vorher gefällt.
- 4. Ein anderer Theil Blättererz wurde in trocknem Chlorgas zersetzt und das Gas in salz- und weinsäurehaltigem Wasser zusgefangen; in der Lösung bestimmte man Schweselsäure.
- 5. Ein fünster Theil Mineral wurde mit dem dreisachen Gewicht Salpeter und dem 2<sup>1</sup>/<sub>4</sub>sachen an trocknem kohlensauren Natron geschmolzen, der Rückstand war Gold und aus der wässigen Lösung erhielt man die Schweselsäure.

Das Resultat der Analyse war in 100 Th.:

	1.	2.	3.	4.	<b>5.</b>
Blei	50,776	51,012	51,060		<del></del>
Gold	9,112	8,372	8,372 9,061		9,856
Silber	0,530				
Kupfer	0,993				-
Tellur	30,523		26,667	<del></del>	
Schwefel	8,066		9,617	10,591	10,540
Selen			Spur	-	

Aus diesen Analysen zieht Wöhler den Schluss, dass das Blättertellur mit Vernachlässigung der kleinen Kupfer- und Silbermenge die Aequivalente Pb<sub>11</sub> Au, Te<sub>11</sub>S<sub>13</sub> enthalte, denen folgende Zusammensetzung in 100 Th. entspricht:

Pb 50,65 Au 8,74 Te 31,36 S 9,24

und dass das Mineral ein Schwefelsalz sei, dessen Basen Schwefel, Blei, Tellurgold und Tellurblei, und die Säure Schwefeltellur ausmachen, nach der Formel:

$$\begin{array}{c}
5PbS \\
6PbTe \\
AuTe
\end{array} + 4TeS_2.$$

Hierbei wird freilich die Hypothese gemacht, dass Schwefelblei, Tellurblei und Tellurgold isomorph seien. Da sich der Schwefel im Tellur zum Schwefel in den Basen wie 8:12 verhält, so würde die einfachste Formel sein:

Ýb<sub>3</sub>Te.

#### XXXI.

## Chemische Mittheilungen.

Von

#### **H.** Grüneberg in Stettin.

#### 1) Darstellung des Schwefelbaryum im Grossen.

3 Theile sein gemahlner Schwerspath werden mit 1 Theil eines seinen Gruses von setten Steinkohlen gemengt und das Gemisch mit heissem Steinkohlentheer zu einem sesten Teige angestossen. Aus diesem Teige werden Ziegel von etwa 2½ Zoll Höhe, eben so viel Breite und 5 Zoll Länge gesormt, dieselben mit einer Hülle mageren Lehms umgeben und zum Austrocknen an die Lust gelegt. Sind sie vollständig trocken, so wird auf den beweglichen Rost eines kleinen Schachtosens eine Schicht brennenden Coaks von eswa 4 Zoll Höhe gebracht; aus diese solgt eine Schicht todten Coaks von 3 Zoll Höhe, dann eine Schicht Schwerspathziegel, daraus wiederum Coaks, wieder

Ziegel u. s. w. bis der Ofen gefüllt ist. Derselbe wird nun oben geschlossen und durch Oeffnen eines Schiebers mit einem gut ziehenden Schornstein in Verbindung gesetzt. Nach zwei Stunden ist der Inhalt des Ofens bedeutend zusammengesintert und es wird fortgefahren, den Ofen mit abwechselnden Schichten Coaks und Schwerspathziegeln zu beschicken, während unten die fertigen, weissglühenden Ziegel durch den Rost herausgezogen werden. An letzteren ist der Lehm-Beschlag theilweise geborsten, theilweis ziemlich unversehrt geblieben, an allen aber halbverglast. Das Schwefelbaryum findet sich darin als loser Kern von leberbrauner Farbe, ohne im Mindesten weissgebrannt zu sein, wie dies bei Cylindern, welche ohne Lehm-Beschlag gebrannt werden, in der Regel der Fall ist.

Nach dem Auflösen hinterlässt dasselbe etwa 15 p. C. unzerlegten Schwerspath, welcher bei einer neuen Operation wieder mit hinzugenommen wird.

# 3) Ueber die zweckmässigsten Verhältnisse der Ingredienzien bei Darstellung der Baldriansäure aus Fuselöl.

Vielfache Gelegenheit, Baldriansäure darzustellen, setzt mich in den Stand, über die zweckmässigste und wohlfeilste Art der Fabrikation derselben etwas Näheres mitzutheilen. Zuvor will ich in Kurzem die bisher angegebenen Versahren zusammenfassen:

Trautwein übergiesst in einer Retorte 5 Pfund chromsaures Kali mit 5 Pfund Wasser und lässt tropfenweise ein Gemisch aus 4 Pfund Schweselsäure und 1 Pfund Fuselöl hinzutäuseln, destillirt dann unter späterer Mitwirkung der Wärme 1½ Pfund ab, übergiesst den Rückstand in der Retorte mit Wasser und destillirt wiederum. T. erhält aus 1 Pfund Fuselöl ½ Pfund ölige Baldriansäure. Wittstein übergiesst in einer Retorte 5 Pfund chromsaures Kali mit dem doppelten Gewicht Wasser und lässt dazu ein Gemenge von 5 Pfund Schweselsäure und 1 Pfund Fuselöl sliessen, destillirt 8 Pfund ab, übergiesst den Rückstand in der Retorte mit 3 Pfund Schweselsäure und

destillirt noch einmal. W. erhielt aus 1 Pfund Fuselöl 1/2 Pfund ölige Baldriansäure.

Fehling übergiesst 2½ Pfund chromsaures Kali mit 4½ Pfund Wasser, erhitzt die Mischung in einer Retorte zum Kochen und lässt ein erkaltetes Gemisch aus 3 Pfund Schweselsäure, 1 Pfund Fuselöl und 2 Pfund Wasser hinzustiessen; destillirt dann nur ein Mal. F. erhält aus 1 Pfund Fuselöl 14 Loth ölige Säure.

Nach meinem Verfahren werden in einer Retorte 2³/4 Pfund chromsaures Kali mit 4¹/2 Pfund heissem Wasser übergossen, dann fliesst in dünnem Strahl ein erkaltetes Gemisch aus 1 Pfund Fuselöl und 4 Pfund Schwelelsäure, verdünnt mit 2 Pfund Wasser, hinzu. Ich destillire ein Mal; die Destillation geht ruhig von Statten und ich erhalte 18 Loth ölige Baldriansäure.

	Fuselöl.	Chroms. Kali.	Schwe- felsäure.	Destil- lation.	Ausbeute.	•
Trautwein Wittstein Fehling H. G.	1 Pfund 1 Pfund	5 Pfund 21/4Pfd.	4 Pfund 8 Pfund 3 Pfund 4 Pfund	2 Dest. 1 Dest.	16 Loth 14 Loth	Dreif. Hydrat d. Baldrians.

Trautwein und Wittstein wenden die Schweselsäure unverdünnt an.

Es kommt zu der Wärme, welche durch die Einwirkung der Schweselsäure und des chromsauren Kali auf das Fuselöl srei wird, und welche schon bedeutend ist, noch diejenige, welche die Schweselsäure bei ihrer Hydratbildung in der Retorte entbindet, und man darf, um eine Zertrümmerung der Retorte zu vermeiden, sast nur tropsenweise die Säure einsliessen lassen. Auch darf man die Retorte, um das Uebersteigen des Inhalts zu vermeiden, nur zur Hälste füllen. Fehling vermeidet diesen Uebelstand, doch wendet F. zu wenig chromsaures Kali und Schweselsäure an; es entgeht bei seinem Versahren ein grosser Theil Fuselöl der Zersetzung. Diesen Fehler habe ich umgangen und vorstehende Zusammenstellung erweist, in wie weit ich meinen Zweck erreicht\*).

<sup>\*)</sup> Bei Darstellung der Baldriansäure aus Fuselöl scheint man häufig ausser Acht zu lassen, dass das im Handel vorkommende Fuselöl ein Gemenge von Amylalkohol mit veränderlichen, oft sehr beträchtlichen Mengen anderer, theils leichter theils schwerer als Amylalkohol siedender

## 3) Ueber Anwendung, des Centrifugalapparats zum Abscheiden von Niederschlägen.

Bekanntlich wendet man bereits die Contrisugalkrast in Färereien zum Trocknen der Zeuge, in Zuckersabriken zum cheiden des Syrup vom Zucker, in Bierbraucreien zum Kühlen er Würze und zu andern technischen Zwecken an\*).

Ich benutze die Centrifugalkraft seit längerer Zeit, um einen beraus feinen, sich schwer absetzenden Niederschlag, das nach einer Methode erzeugte Bleiweiss, von der Flüssigkeit, in welcher isselbe suspendirt ist, zu trennen. Der Apparat, welchen ich twende, ist eine kupferne, innen verzinnte Trommel, wie sie lle Centrifugalapparate haben, mit dem Unterschiede, dass die eitenwände dieser Trommel für meinen Zweck dicht, und nicht ie jene der andern, siebförmig durchlöchert sind. Am Boden er Trommel, welcher etwas nach innen geneigt ist, befindet ich ein Hahn, welcher aussen unter dem Boden zu öffnen und uschliessen ist. Die innere Rückwand des Apparats ist durch ichrere vertikal eingelöthete Scheidewände in verschiedene Fächer ingetheilt; letztere Vorrichtung, um das Kreisen der Flüssigkeit papparate, bei rascher Bewegung desselben, zu vermeiden. Imen äussern Sammelkessel gebrauche ich natürlich nicht.

Die Trommel wird bis zu etwa drei Viertel mit der milchigen lleiweissslüssigkeit gefüllt, sodann eingerückt und nach und nach iner Rotation von etwa tausend Umgängen per Minute ausge-

lüssigkeiten ist. Wird nicht reiner Amylalkohol zur Bereitung der Balriansäure angewendet, so kann natürlich auch das Produkt keine reine äure sein. Es bedarf der Reinigung durch Sättigung mit Basen, Krysallisation des Salzes u. s. w.

Im Handel kommen unter dem Namen von Baldriansäure und andern Erselöl bereiteten Präparaten sehr verschiedenartige Gemenge vor, welche aber nur annähernd Geruch und Geschmack der Verbindungen esitzen, unter deren Namen sie verkauft werden. D. Red.

<sup>\*)</sup> L. v. Babo (über die Anwendung der Centrifugalkraft im chemihen Laboratorium) Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXII, 301, bedient
ch mit bestem Erfolge eines Centrifugalapparats beim Decantiren und
litriren, namentlich zum Abscheiden von Krystallen aus dicken Mutterugen, aber auch eben so zur Abscheidung von Niederschlägen, die
ch schwer fälles lassen.

D. Red.

setzt. Die Flüssigkeit ist schnell an den Seitenwänden der Trommel in die Höhe gestiegen und man bemerkt bald, wie die weisse Farbe von der Oberfläche derselben verschwindet und letztere farblos erscheint. Nach zehn Minuten ist die Abscheidung des Bleiweiss vollendet. Die Bleiweissmilch hat sich in zwei Schichten geschieden, deren äussere, ein fester Bleiweissteig, sich dicht an die Wände des Apparats angelegt hat, deren innere eine klare Flüssigkeit ohne eine Spur Bleiweiss ist. Der Apparat wird gebremst und angehalten; die klare Flüssigkeit fliesst auf dem Boden zusammen und wird hier durch den beschriebenen Hahn abgelassen; der Bleiweissteig wird mit Schauseln von den Wänden des Apparats gelöst und in Trockengesässe gefüllt.

Die beschriebene schleunige Decantation gelingt vorzüglich und würde sich auch bei anderen, sich schwer absetzenden Niederschlägen, Farben etc. statt des Pressens derselben anwenden lassen. Auch dürfte der Centrifugalapparat anzuwenden sein, um feine Thonsorten, welche sich nach dem Schlämmen schwer absetzen, vom Wasser zu befreien, vielleicht sogar, da die schwersten Körper sich zuerst ablagern, zum Schlämmen, zum Trennen der Schlieche vom tauben Gestein u. s. w.

Einen Apparat für obengenannten Zweck hat mir Herr A. Fesca, Maschinenbauer in Berlin, von vorzüglicher Construction und zu einem mässigen Preise angesertigt.

#### 4) Ueber den Gehalt des Chilisalpeters an Jod und Brom.

Bei dem immer mehr zunehmenden Verbrauche des Chilisalpeters und der im Grossen erfolgenden Rassination desselben verdienen die in dem Rohprodukte vorkommenden kleinen Mengen von Jod und Brom beachtet zu werden, welche sich bei der Rassination des Salzes in der Mutterlauge zu beträchtlichen Quantitäten ansammeln.

Im chemischen Laboratorium des Herrn G. Garbe zu Stettin wurde mir die Gelegenheit zu Theil, die, durch Lagern von etwa 1000 Centnern rohen Chilisalpeters an seuchter Lust freiwillig abgeslossene Lauge, nebst der bei der Rassination jener 1000 Centner absallenden Mutterlauge zu verarbeiten.

Zunächst entsernte ich aus jenen Laugen so viel als möglich die krystallisirbaren Salze, wie Kochsalz und Chilisalpeter. Beim Abdampfen der Flüssigkeit zu diesem Behufe schon zeigte sich eine eigenthümliche Erscheinung. Je weiter nämlich die Concentration vorschritt, um desto trüber, desto brauner wurde die Lauge; es zeigte sich ein deutlicher Geruch nach Jod und ein wenig der Flüssigkeit, mit etwas Stärkekleister versetzt, nahm tief blaue Farbe an. Die Abscheidung von Jod war damit erwiesen und der Grund dafür zu suchen. Der ausgeschiedene . Körper, welcher die starke Trübung hervorgebracht hatte, erwics sich als Magnesia. Letztere, als Jodmagnesium in der Lauge, war aus diesem Salze durch die bei steigender Concentration gesteigerte Hitze der Lauge unter Wasserzersetzung abgeschieden; das dadurch frei gewordene Hydriod zersetzte sich durch Einwirkung der Atmosphäre und das dadurch ausgeschiedene Jod arbte die Lauge. Ein wenig hinzugethane Aetznatronlauge entsernte bald diesen Uebelstand, indem dadurch einestheils das frei gewordene Jod gebunden, anderntheils das noch vorhandene Jodmagnesium zerlegt wurde. Es wurde so lange Aetzlauge hinzugethan, bis eine Probe der Lauge sich beim Verdampsen nicht mehr bräunte.

So war denn nun das gesammte Jod in der Lauge in Form von Jodnatrium und jodsaurem Natron enthalten. Die hinzugethane geringe Quantität Aetzlauge stand indessen mit der später erzielten Jodausbeute in keinem Verhältniss, ein Beweis, dass der grösste Theil des Jod in der Lauge schon als Jodnatrium und jodsaures Natron enthalten war. Die reichliche Gegenwart von Jodsäure war schon von vorneherein durch Salzsäure und Stärkekleister nachgewiesen.

Nachdem die Lauge möglichst weit eingeengt war, betrug das Gewicht derselben 90 Pfund. Um hieraus vorerst das Jod abzuscheiden, wurde die Lauge mit Eisenfeile erwärmt und in Portionen nach und nach so lange Kupfervitriol hinzugesetzt, als sich in der Flüssigkeit noch Jod und Jodsäure, ersteres durch Stärkekleister und Salpetersäure, letzteres durch Stärkekleister und Salzsäure nachweisen liess.

Während des Fällens bräunte sich die Lauge abermals, es wurde wiederum freies Jod abgeschieden. Durch die Einwirkung des schweselsauren Kupsers auf das vorhandene Jodnatrium ent-

stand, indem Jod frei wurde, aus 2(JNa) + 2(CuOSO<sub>3</sub>) = 2(NaOSO<sub>3</sub>) + (Cu<sub>2</sub>J) + J, doch verlor sich jene Bräunung durch allmähliche Einwirkung der Eisenfeile, indem sich aus J + 2Fe + 2(CuO, SO<sub>3</sub>) bildete: 2(FeO, SO<sub>3</sub>) + Cu<sub>2</sub>J, so dass nun alles Jod des Jodnatrium als Kupferjodür im Niederschlage enthalten war; das Jod des jodsauren Salzes dagegen fand sich darin als jodsaures Eisenoxydul und jodsaures Kupferoxyd, beides Produkte der Einwirkung von Kupfervitriol und gebildetem Eisenvitriol auf das jodsaure Natron. Ausserdem war noch Halb-Chlorkupfer mit niedergefallen.

Der Niederschlag wurde gesammelt, mit kaltem Wasser ausgewaschen, bei gelinder Wärme getrocknet, mit der Hälfte Brautstein, eben so viel Schwefelsäure und, um das Durchdringen der Säure mehr zu befördern, mit einem Quantum grober Glasscherben gemischt. Er wurde in einer Glasretorte der Destillation unterworfen. Als Vorlage diente ein tubulirter Kolben mit zwei Mal rechtwinklig gebogener Glasröhre, welche letztere in em Gefäss mit Wasser mündete Durch die von vorneherein heftige Einwirkung der Säure ging eine grosse Menge Jod, mil Chloriod gemengt, ohne Fenerung über; das im Gefässe hinter dem Kolben vorgeschlagene Wasser bräunte sich durch Aufnahme von Chlorjod, und jemehr es sich bräunte, um so reichticher wurde eine Gasentwicklung in demselben bemerkhar. Das entwickelte Gas entzündete momentan einen hineingehaltenen gummenden Spahn und ergab sich somit als Sauerstoffgas. Das Wasser wurde mittlerweile saurer und saurer und liess anfangs wenig, später immer reichlicher Jod in Form eines schwarzen glänzenden Pulvers fallen. Unter Wasserzersetzung schied sich das vom Wasser absorbirte Chlorjod in Salzsäure, entwickeltes-Sauerstoffgas und sich abscheidendes Jod. In der That war nach beendigter Operation die Salzsäure leicht durch Silber nachweisbar, während die Flüssigkeit selbst fast vollständig frei von Jod war.

Die Destillation wurde durch Feuerung unterstützt und so lange fortgesetzt, wie sich noch violette Dämpfe zeigten. Nach Beendigung derselben fand sich in der Vorlage schön sublimirtes Jod nebst einer bedeutenden Menge Chlorjod. Um aus diesem Chlorjod das Jod zu gewinnen, versetzte ich die verdünnte Lösung desselben mit kohlensaurem Alkali.

Vielfach wiederholte, höchst sorgfältig angestellte Versuche berzeugten mich, dass sich durch dieses Verfahren nicht, wie sher angenommen, Chlorkalium, jodsaures Kali und Jod, sondern blorkalium und chlorsaures Kali bildet, während das Jod volländig frei wird.

Das aus dem vorgeschlagenen Wasser niedergefallene Jod og 2 Loth, das aus dem Chlorjod abgeschiedene 6 Loth und as sublimirte 28 Loth.

Das auf die verschiedenen Weisen gewonnene Jod wurde wischen Fliesspapier getrocknet und einer zweiten Sublimation nterworfen. Die ganze Ausbeute betrug dann nahe an 36 Loth. m das in der Lauge enthaltene Brom zu erhalten, wurde die om Kupferjodür abfiltrirte Flüssigkeit bis zur Syrupsdicke einedampft, mit einem Viertel ihres Gewichts Braunstein und der älfte Schwefelsäure gemischt, der Destillation aus einem Kolben segesetzt. Aus dem Kolben führte ein Rohr die entwickelten impfe in dünne Kalilauge, von welcher dieselben absorbirt urden. Die Destillation wurde fortgesetzt, bis sich keine rothen impfe mehr zeigten, die Kalilauge dann ziemlich stark eingempft, vorsichtig mit Schwefelsäure neutralisirt und mit Salz iure und Braunstein, erstere im Ueberschuss, einer zweiten estillation unterworfen. Das hierdurch erhaltene Brom wurde nter Wasser aufgefangen und betrug etwas mehr als 1 Loth.

Der Gehalt des hier ankommenden Chilisalpeters an Jod wirde demnach etwa 0,00001 betragen, während der Bromgehalt aum 0,000005 erreicht. Grösser freilich dürste der Gehalt des hilisalpeters an diesen Stoffen am Orte der Gewinnung sein.

#### XXXII.

## Ueber den Amorphismus und Pol morphismus des Schwefels.

#### Von

#### Ch. Brame.

(Compt. rend. XXXVII, 334.)

Vergleicht man mit einander die Eigenschaften, webeiden Krystallformen des Schwefels charakterisiren, man folgende Tabelle entwerfen:

Rhombenoctaëder von 101°47′

- Schiefes Prisma des klinoëdrischen Sy
- 1. Farbe: Farblos oder gelb, durchscheinend oder opak
- 2. Consistenz: Hart, brüchig, zerreiblich
- 3. Dichte: 2,07
- 4. Verdampfung bei gewöhnlicher Temperatur: Keine
- 5. Scheinbarer Erstarrungspunkt oder Schmelzpunkt: 110—113°
- 6. Einwirkung der Wärme von 100° und darunter: Kann ihn opak machen, ohne die Dichte zu verändern
- 7. Einwirkung des Lichts:
  Keine
  - 8. Zusammenziehung: Keine oder unmerklich
  - 9. Mechanische Einwirkungen: Ohne Einfluss

- Calle basiness large
- Gelb, honiggelb, braun
- Mehr oder weniger weiges sam
- Im Minimum 1,933; 1,9820.
- Giebt durch ein Glas in Bläschen und R octaëdern verdichtba Dampf, oder färbt au und Quecksilber.
- Von 110-1040 und
- Macht ihn opak unte derung der Dichte u tallform, welche R octaëder wird.
- Wirkt wie die Wärme
- Zieht sich in veränd Maase zusammen.
- Bewirken die opake i octaëdrische Metamo

Rhombenoctaeder von 101°47'

- 10. Metamorphose: Keine
- 11. Durch die Metamorphose erzeugte Wärme: Keine
- 12. Durch die flüssigen oder gasigen Lösungsmittel, in geringer Menge: Kleinere Rhombenoctaeder.
- 13. Spec. Wärme: (Scheerer und Marchand) 1
- 14. Durch die Verbrennung entwickelte Wärme: 2220 Wärmeeinheiten (Favre u. Silbermann)
- 15. Löstichkeit in Schwefelkohlenstoff: Vollständig
- lo. Chemische Einwirkungen:
  Quecksilberdämpfe, Jod etc.
  hei gewöhnlicher Temperatur: Keine

Schiefes Prisma des monoklinoëdrischen Systems.

- Aus Bläschen entstehende Rhombenoctaeder.
- 12,5° oder 2,57 Wärmeeinheiten (Mitscherlich).

Rhombenoctaeder.

1,021.

40 Einheiten mehr.

- 0,05 lösen sich nicht; der Rückstand hat die Form d. schiefen Prismas (Ch. Deville).
- Schwefelquecksilber von metallischem Ansehen, Jodschwefel etc.

Wie gross auch die Verschiedenheiten in den Eigenschaften des Schwefels unter den zwei Formen sind, das Vorhandensein des Schlauchzustandes in dem schiefen Prisma erklärt sie alfo.

Der Schlauch ist in der That ein kleiner Sack, welcher zum Theil flüssigen Schwesel, zum Theil weichen enthält, der Dampf entwickelt, krystallisirt und mit der Zeit oder durch die Einwirkung der Warme, der Lösungsmittel, durch die mechapischen Einwirkungen erhärtet und der sich durch Absorption von Schwefeldampf färbt, ferner auch die Dämpfe des Queckalbers und Jods bei gewöhnlicher Temperatur absorbirt etc. Dies erklärt die braune Färbung der Nadeln oder schiefen Prismen. Thre geringe Dichte, 1,933 - 1,982, welche mehr oder weniger schnell zunimmt, je nach der Thätigkeit der Schlauch-Metamorphose, die Entwicklung von Dampf bei gewöhnlicher Temperatur, die Ermedrigung des Schmelzpunkts, die Einwirkung der Wärme unter 100°, die der Wirkung der Wärme ähnliche Enwirkung des Lichts, die Zusammenziehung der Prismen, 12 lourn. f. prakt, Chemie. LX. 3.

welche in den Schläuchen zu Rhombonectaödern krystallisiren, dies erklärt die während der Krystallisation durch die Verdichtung der Schläuche entwickelte Wärme, ferner auch die höhere specifische Wärme, die durch die Verbrennung entwickelte Wärme, welche so gross ist, wie die des weichen Schwefels, die Umwandlung in Rhombenoctaöder durch die Einwirkung der Lösungsmittel in grösserer oder geringerer Menge.

Die Unlöslichkeit der äussern Hülle der schiefen Prismen in Schwefelkohlenstoff bei gewöhnlicher Temperatur findet sich auch erklärt durch die Verdichtung am Aeussern und die Verkittung der Schlauchhüllen, während die innere Substanz, wo die Hüllen nicht verkittet sind, gelöst wird. Die Form des schiefen Prismas muss übrigens der Einwirkung eines Ueberschusses des Lösungsmittels zugeschrieben werden.

Endlich sind die chemischen Einwirkungen genau die des unberührten unkrystallinischen Schlauches.

Dagegen besitzt der Schwesel unter der Form des Rhombenoctaëders Eigenschasten, die mit denen des Schlauches, nachdem er krystallisirt ist, identisch sind; die Form, welche der Schlauch annimmt, ist übrigens das Rhombenoctaëder oder eine davon abgeleitete Form.

Auch findet sich der allotropische oder isomere Zustand schiefen Prismas erklärt, dessen Erscheinung nur mit der weissen oder gelben Schwefeldämpse der Condensation und ihrem Uebergange in den Schlauchzustand zusammen-Meine Untersuchungen bestätigen die Wichtigkeit der und bleibenden, von Hauy so gut festgestellten Krystallform, welcher die nach den Achsen ungleiche Leitfähigkeit, von de Senarmont nachgewiesen, eine neue Stütze darbietet, eben so wie das Ganze der Untersuchungen über den Isomorphismus früher den Werth derselben hervorhob. Die bleibende Form entspricht, wie man gesehen hat, einer gewissen Zahl physikalischer und chemischer Eigenschaften. Sie ist wirklich eins der unterscheidenden Merkmale der chemischen Art im Sinne Chevreul's; das Rhombenoctaëder des charakterisirt diesen Körper. Dagegen existirt in den durch Schmelzung erhaltenen Prismen ein Zustand, welcher die ihnen eigenthümlichen physikalischen und chemischen Eigenschaten

erklärt, und in diesem Zustande nimmt der Schwesel nur zufällig und äusserlich die Form des schiesen Prismas an, indessen die innere Substanz rasch zu Rhombenoctaëdern krystallisirt. Das schiese Prisma ist daher keine Art, und der Schlauchzustand, welchen es maskirt, ist so zu sagen ein latenter Zustand, welcher der latenten Wärme entspricht.

### XXXIII. Ueber die Fette.

Von

Jules Lefort.

(Compt. rend. XXXVII, 28.)

#### II. Theil.

In einer frühern Abhandlung (dies. Journ. LVIII, 139) habe ich die Elementarzusammensetzung der fetten Oele der Pflanzen und die Verbindungen kennen gelehrt, welche sie mit Chlor und Brom bilden. Zahlreiche Analysen haben gezeigt, dass mehrere Oele, obgleich sie von sehr verschiedenen Pflanzen kommen, gleiche Zusammensetzung besitzen und dass sie alle 4 Aeq. Sauerstoff enthalten.

Im Folgenden theile ich nun die Resultate mit, welche ich bei der Untersuchung der Einwirkung von Chlor, Brom und Jod auf Olein, Margarin und Stearin erhielt.

Das Jod, welches, wie ich schon gezeigt habe, den setten Oelen nur sehr wenig Wasserstoff entzieht, schien mir im Olein keine grössere Menge davon hinwegzunehmen, als in Stearin und Margarin. Die Einwirkung desselben auf die Oele und aus ihre Bestandtheile kann daher denen keineswegs gleichgestellt werden, welche Chlor und Brom unter denselben Umständen hervorbringen. Chlor und Brom verbinden sich sehr gut mit Stearin, Margarin und Olein.

Diese neuen Substanzen, deren Darstellung ich hier übergehe, sind dichter als Wasser; sie zeigen in ihrer Consistenz sehr merkwürdige Verschiedenheiten; während das gechlorte umd gebromte Olein dicker sind als reines Olein, besitzen das gechlorte und gebromte Stearin und Margarin keine so grosse Consistenz, als das reine Stearin und Margarin und noch mehr, sie schmelzen bei sehr niedriger Temperatur.

Die Anwesenheit von freiem Jod oder Brom lässt sich durch kein Reagens erkennen.

Stearin, Margarin und Olein verlieren unter dem Einflusse des Chlors und Broms die gleiche Menge Wasserstoff, welche bei dem ersteren, dessen Zusammensetzung allein bekannt ist, 4 Aeq. entspricht. Aus meinen Versuchen geht hervor, dass, wenn die Formel des gechlorten Stearins ist:

 $C_{76}H_{66}Cl_4O_8$ 

die des gebromten

 $-C_{76}H_{66}Br_4O_8$ 

sein muss.

Nimmt man an, dass Margarin und Olein eine von Stearin wenig verschiedene Zusammensetzung besitzen, so würden auch in diesen Chlor und Brom nur 4 Aeq. Wasserstoff ersetzen.

Zur Vervollständigung dieser Untersuchungen habe ich auch einige Versuche über die Einwirkung der Haloide auf die fetten Säuren angestellt.

Das Jod übt keine Einwirkung auf die fetten Säuren, welche bei der Verseifung der vegetabilischen fetten Oele und animalischen Fette erhalten werden.

Chlor und Brom bilden mit vollkommen von Oleïnsäure befreiter Stearin- und Margarinsäure keine besondern Verbindungen; eine kleine Menge dieser Metalloide findet sich in den Fettsäuren gelöst, aber es entsteht keine Chlor- und Bromwasserstoffsäure.

Die Oleinsäure dagegen ist dem Gesetz der Substitution unterworfen.

Gechlorte Oleinsäure. Diese und die folgende Verbindung werden auf dieselbe Art gebildet, wie alle die schon erwähnten gechlorten und gebromten Verbindungen.

Sie ist bei gewöhnlicher Temperatur slüssig, schwerer als Wasser, und besitzt eine ziemlich deutliche braune Färbung; mit salpetersaurem Silber giebt sie keinen Niederschlag von Chlor-

silber. Ihre Consistenz ist etwas grösser als die der reinen Säure; ihre Dichte ist bei 7,9° 1,082; sie siedet bei 190°.

Ihre Formel ist:

#### $C_{36}H_{32}Cl_2O_4$ .

Gebromte Oleënsäure. Diese Säure besitzt fast dieselbe Consistenz, wie die gechlorte Oleënsäure, aber eine deutlichere braune Farbe, ohne jedoch eine Reaction auf Brom zu geben, wenn sie vollkommen gewaschen und seit nicht langer Zeit dargestellt ist. Ihre Dichte ist bei 7,5° 1,272; sie siedet bei 200°.

Die Zahlen der Analyse stimmen sehr gut mit der Formel: C<sub>36</sub>H<sub>32</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.

Die Resultate dieser Untersuchungen lassen mich annehmen, dass Stearin und Margarin zu der schon so zahlreichen Classe isomerer Verbindungen gehören, und dass die vegetabilischen setten Oele Verbindungen sind in sesten, beständigen Verhältnissen von Olein und Margarin, oder vielmehr oleomargarinsaure Salze des Glycerins, deren Zersetzung durch die schwächsten Agentien ersolgen kann.

## XXXIV. Ueber die Fettsäure.

Von

#### Henri Carlet.

(Compt. rend. XXXVII, 128.)

Der Vers. stellte vergleichende Untersuchungen an über die nach dem Thenard'schen Destillations-Versahren des Fettes dargestellte Säure und über die von Bouis bei der Untersuchung des Ricinusöls erhaltene Säure. Bekanntlich giebt letzteres Versahren eine viel grössere Ausbeute, als ersteres. Die auf beide Arten dargestellte Säure ist derselbe Körper, dessen Zusammensetzung nach Dumas und Peligot durch die Formel C<sub>20</sub>H<sub>18</sub>O<sub>8</sub> ausgedrückt wird. Der Vers. erhielt als Mittel von füns Analysen C = 59,25, H = 9,07.

Die Fettsäure ist in reinem Zustande weiss, fest, bei 127° schmelzbar. Die Dichte der geschmolzenen Säure ist 1,1817. Sie ist in kaltem Wasser wenig löslich, sehr löslich in heissem, in Alkohol, Aether und Fetten. Chlor wirkt nur in direktem Sonnenlichte auf sie ein und liefert dann die beiden Körper

$$C_{20} \begin{cases} H_{17}O_8 & \text{und } C_{20} \begin{cases} H_{16}O_8, \\ Cl_2 \end{cases}$$

diese sind gelblich und bei gewöhnlicher Temperatur teigartig.

Mit Salpetersäure behandelt liesert die Fettsäure Bernsteinsäure.

Der Vers. hat einige Salze der Fettsäure analysirt und dadurch die angegebene Zusammensetzung der Säure bestätigt. Er hat die Bildung von sauren Salzen nachgewiesen, welche mit Ausnahme des Ammoniaksalzes sehr leicht zersetzbar sind.

Das fettsaure Methyloxyd  $C_{20}H_{16}O_6$ ,  $2(C_2H_3O)$ , welches vom Verf. zuerst dargestellt wurde, erhielt er auf folgende Weise. Man löst eine gewisse Menge Fettsäure in concentrirter Schwefelsäure, was sehr leicht geschieht ohne Erhöhung der Temperatur, giesst dann nach und nach Holzgeist in die Lösung, indem man gut umrührt, und das Gemenge zur Vermeidung von Temperaturerhöhung in kaltes Wasser stellt; hierauf setzt man eine grosse Menge Wasser hinzu, um den erzeugten Aether abzuscheiden, wäscht zuerst mit etwas alkalisch gemachtem, dann mit reinem Wasser und reinigt ihn zuletzt durch Umkrystallisiren aus Alkohol. Das fettsaure Methyloxyd ist bei gewöhnlicher Temperatur fest, es schmilzt bei  $25^{1/20}$ , krystallisirt beim Erstarren in schönen Nadeln. Fest ist es schwerer als Wasser, geschmolzen aber leichter; demnach ist seine Dichte von der des Wassers wenig verschieden. Es besitzt einen ausserordentlich schwachen Geruch, siedet ohne sich zu verändern bei 285°. Durch Kali wird es in fettsaures Kali und Holzgeist verwandelt. Der Fettsäure - Aether des gewöhnlichen Alkohols C20H16O6,  $2(C_4H_5O)$  wurde auch analysirt; dieser Körper ist über — 9° flüssig, leichter als Wasser und siedet bei 308°.

Endlich hat der Verf. auch die Versuche von Rowney über das Sebamid und die Sebaminsäure wiederholt, indem er das Sebamid durch die Reaction des Ammoniaks auf den Mothyläther der Fettsäure bereitete, wie die folgenden Formeln zeigen:

$$\underbrace{\frac{C_{20}H_{16}O_{6}, 2(C_{2}H_{3}O) + NH_{2} = 2C_{2}H_{4}O_{2} + C_{20}H_{20}N_{2}O_{4}}_{\text{Holzgeist.}} \underbrace{\frac{C_{20}H_{20}N_{2}O_{4}}{\text{Sebamid.}}}$$

Ħ

四

Das Sebamid verwandelt sich unter dem Einflusse des Wassers in sebaminsaures Ammoniak, nach folgender Gleichung:

$$\frac{C_{20}H_{20}N_{2}O_{4} + 2HO = C_{20}H_{22}N_{2}O_{6} = C_{20}H_{19}NO_{6}, NH_{3}}{\text{Sebamins. Ammoniak.}}$$

Uebrigens stimmen die Resultate des Vers. vollkommen mit denen Rowney's überein.

#### XXXV.

### Notizen.

#### 1) Ueber die Veränderung der zu Schiffsbeschlägen angewendeten Bronzen.

Ad. Bobierre hat, um das Gesetz der Vertheilung des Zinns in den Schiffsbronzen zu untersuchen, neue Versuche angestellt (Compt. rend. XXXVII, 131). Er stellte sich Barren von reinen oder unreinen Metallen in verschiedenen Verhältnissen derselben Metalle dar, bisweilen unter Zusatz fremder Metalle, von welchen er glaubte, dass sie geeignet wären, die Vertheilung zu begünstigen. Alle diese Versuche wurden mit cylindrischen Barren von 25 Kilogrm. vorgenommen. Als Resultat hat sich Folgendes ergeben:

Die Beschläge von Bronze sind hinsichtlich der Dauer und Festigkeit denen von Kupfer und Messing vorzuziehen. Die anormalen Zerstörungen, welche seit einigen Jahren der Gegenstand zahlreicher Processe gewesen sind, sind die Folge einer fehlerhaften Fabrikation. Die Anwesenheit von Arsenik in den Schiffsbronzen veranlasst nicht nothwendig eine rasche Veränderung dieser Legirungen, so wie es bei dem reinen Kupfer stattzufinden scheint. Die Erfahrung hat gezeigt, dass Bronzen, die sich ausgezeichnet im Meerwasser gehalten hatten, in 1000

45 bis 55 Zinn enthielten. Fast alle Schiffsbronzen, welche nur 24, 25, 26, 30 und 35 Zinn auf 1000 enthalten, sind heterogen und verändern sich ungleichmässig. Zusatz von ein wenig Zink verbessert das Produkt, indem es die Vertheilung des positiven Elements in der Legirung begünstigt.

#### 2) Phosphormangan

stellte Merckel (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 371) dar, indem er 10 Th. reinen geglühten Braunstein, 10 Th. weissgebrannte Knochen, 5 Th. weissen Quarzsand und 3 Th. geglühten Kienruss in einem verklebten hessischen Tiegel eine Stunde lang der Schmelzhitze des Roheisens aussetzte. Unter einer braunen durchsichtigen Schlacke fand sich eine graue, spröde, sehr krystallinische, geschmolzene Masse von 5,91 spec. Gew., die lustbeständig war, als Pulver an der Lust erhitzt verglimmte, mit Salpeter geglüht intensiv leuchtend verbrannte und von Salzsäure nur theilweis unter Entwicklung nicht selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffs ausgelöst wurde.

Die Analyse ergab als Zusammensetzung in 100 Th.:

Mangan 82 Phosphor 18

Dies entspricht der Formel Mn<sub>5</sub>P. Da aber bei der Behandlung mit Salzsäure 65,5 p. C. ungelöst blieben und in der Lösung 24 p. C. Mangan enthalten waren, die nur als Mn<sub>3</sub>P gelöst sein konnten, so ist wahrscheinlich das erhaltene Phosphormangan ein Gemenge von Mn<sub>3</sub>P und Mn<sub>7</sub>P, welches letztere von Salzsäure nicht angegrissen wird.

Uebrigens schwankte bei verschiedenen Versuchen der obigen Darstellungsweise der Gehalt an unlöslichem Rückstand.

Ein ähnliches Phosphormangan wurde erhalten durch Erhitzen eines Gemenges von 10 Th. geglühten phosphorsauren Manganoxyduls, 3 Th. geglühten Kienrusses und 2 Th. calcinirten Borax in einem Kohlentiegel.

#### 2) Empfindliches Reagens auf Schwefelkohlenstoff.

A. Vogel (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 369) hat Bildung des xanthogensauren Kalis als ein seines Erkennungstel geringer Mengen Schweselkohlenstoff bewährt gesunden. Inn auch die Ausscheidung der bekannten gelblichen Krysle nicht eintritt, so kann man doch das Vorhandensein des ithogensauren Salzes nachweisen, wenn man die alkoholische lilösung auf einem Uhrglase verdunsten lässt, den Rückstand tessigsaurem Kupseroxyd übergiesst und dann mit kaltem imoniak behandelt, wobei das gelbe xanthogensaure Kupseryd zurückbleibt.

Noch empfindlicher zeigt sich ein anderes Verhalten des hweselkohlenstoffs zu seiner Ermittelung. Man kocht die Schwekohlenstoff enthaltende Flüssigkeit mit Kali, wodurch Schwekalium entsteht und fügt salpetersaures Bleioxyd hinzu oder n löst salpetersaures Bleioxyd in kochendem Kali und setzt erzu von der zu untersuchenden Flüssigkeit. Ein Tropsen weselwasserstofffreien Schweselkohlenstoffs mit 2 Maass Wasserschüttelt gab bei diesem Versuch noch einen schwarzen Nieschlag. Mit Hülse dieses Reagens war es auch möglich, die wesenheit des Schweselkohlenstoffs im Leuchtgas nachzuisen. 2 Cub.-Fuss gereinigtes Steinkohlengas, durch Kalilaugen Schweselwasserstoff völlig besteit, wurden langsam durch ingeistige Kalilösung geleitet und diese Lösung gab zu kochentösung salpetersauren Bleioxyds gesetzt, deutlich eine warze Färbung.

#### 4) Aufbewahrung von Runkelrüben.

Folgendes Verfahren, welches auch auf Kartoffeln und andere urzelfrüchte angewendet werden kann, hat Schattenmann Compt. rend. XXXVII, 408) schon seit einigen Jahren mit ücklichem Erfolg angewendet. Er bringt die von Blättern beeiten ganz trockenen Rüben in einen Keller in Haufen von jeder imension. Auf den Boden wird eine dünne Schicht Braunkohmasche gestreut, und wenn die Rübenschicht 1 Met. Höhe hat,

der Kibn sciener.

For Margel in Braunkehlenasche kann man mit demselben Vorden Som ich an- oder Torfasche anwenden und in Ermangeberg in som irocknen Sand, welcher jedoch in geringerm Grade ils ist Aschen Forchiekeit absorbirt.

The Rillian whiche der Verf. seit einigen Jahren so aufbewahrt bat, sind vilkenmen gesund geblieben und können noch in Jan und 1st im walkenmenem Zustande zur Fütterung bewittet werder

## 5) Einizireng der Eisenszydulsalze auf Pyroxylin und zeriebndes Verbindungen.

Lasse war nach Bechamp (Compt. rend. XXXVII, 134) ber de Tempera e des kechenden Wassers eine concentrite Lasserg von Escholopie auf Pyrovylin einwirken, so wird die Eache des einem die ker und bald kann man reines Stickoxyd sammen. Will de Versuch geendigt, sobald die Gasentwicklung angelein als so kant man aus dem Gefäss mit Eisenoxyd mythe die Escholopie einem Versuch heren. Dieses Eisenoxyd löst sich leicht na mit seiten Von men Wasser verdünnter rauchender Salzsamen die einem die mit desallirtem Wasser gewaschenen Fasern sind mehr alles als als Bammwolle, wie die Beobachtung unter dem Vikresker hewisse, weiches sie, mit gewöhnlicher Baumwolle verg ichen in her augemeinen Textur fast unverandent zeigt. Die Eismelingselyse ergab als Mittel von zwei Bestimmungen des Kohensiels Com 43.346 und eine vom Wasserstoff 6.309 p. C. Es wurden to gende Reactionen beobachtet.

Diese Baumwolle giebt nach Braconnot's Methode zur Mildung von Traubenrucker, behandelt, eine zuckerartige Substanz

einen Körper, welcher das Ansehen und die Eigenschaften Bextrins besitzt.

Wird sie mit einem Gemenge von 3 Th. rauchender Salpersäure und 5 Th. monohydratischer Schweselsäure behandelt, jebt sie von Neuem Pyroxylin, welches eben so lebhast wie ursprüngliche brennt und das sich, so wie dieses, in alkoolhaltigem Aether löst.

In meiner frühern Abhandlung (dies. Journ. Bd. LVIII, 15) abe ich nachgewiesen, dass das Pyroxylin unter dem Einslusse es Ammoniaks 1 Aeq. Salpetersäure verliert; indem ich die littelgieder suchte, gelangte ich zur Grenze, der Baumwolle.

Nach dem so eben bezeichneten Verfahren der Wiedererugung der Baumwolle habe ich auch das Stärkemehl aus dem igleidin, das Gummi aus nitrirtem Gummi wieder dargestellt.

#### i) **Ueber das geschmolzene** und gepulverte Chlormagnesiumhydrat.

Casaseca erhitzte (nach Compt. rend. XXXVII, 350) m durch Verdampfen einer concentrirten Lösung von Chloragnesium erhaltenen Rückstand 1/4 Stunde lang bis zur Rothihhitze und fand, dass das Produkt noch eine sehr bedeutende inge unzersetzten Chlormagnesiums enthielt. Bekanntlich entckelt sich beim Abdampfen des Chlormagnesiums bis zur ockne Salzsäure und es bildet sich freie Magnesia; der Verf. d nun, dass die Zersetzung eintritt, sobald sich das Hydrat Mg + 6HO zu bilden ansängt. Will man dieses Hydrat gemolzen erhalten, so muss man die Abdampfung aufmerksam rfolgen und sie unterbrechen, sobald die Wasserdämpse mit wem Lakmuspapier eine sehr schwach saure Reaction geben. esst man nun die Lösung rasch in eine vorher erhitzte silberne hale und lässt diese in einem Wasserbade erkalten (so wie an es bei der Bereitung kaustischen Kalis macht) und dreht nach allen Richtungen, um das Chlormagnesium als eine löglichst gleich dicke Schicht zu erhalten, so löst sich letzteres, ach dem Erkalten, von der Schale ab und wird als Kruste erhalten. Man braucht es dann nur in Stücke zu zerschlagen in gut verschlossenen Gefässen aufzubewahren. Stellt man de gegen die Schale in ein Dampfbad, rührt das Hydrat, um es zertheilen, mit einem silbernen Spatel und zerreibt über des selben Bade mit einem Pistill, so erhält man es als Pulver.

Dieses Hydrat, das sehr zersliesslich ist, kann wie Chk calcium zum Trocknen der Gase angewendet werden.

#### 7) Reaction auf Leucin und Tyrosin.

Die von Braconnot empfohlene Prüfung auf Leucin salpetersaurem Quecksilberoxyd hat R. Hoffmann (Ann. Chem. LXXXVII, 123) wiederholt und dabei Folgendes gefund

Wenn das Leucin vollkommen rein ist, so giebt es mit petersaurem Quecksilberoxyd einen weissen flockigen Niec schlag und die überstehende Flüssigkeit ist farblos. Erhitzt i dagegen Tyrosinlösung mit salpetersaurem Quecksilberoxyd, scheiden sich rothe Flocken aus und die überstehende Fl sigkeit ist dunkelrosenroth; Salpetersäure zerstört die rothe Fa und löst den Niederschlag. Diese Reaction auf Tyrosin ist empfindlich, dass 1 Th. Tyrosin in 930 Th. Wasser gel mehrfach verdünnt, sich noch rosenroth färbte.

Es ist also darauf zu achten, dass die Lösung des sal tersauren Quecksilberoxyds für jene Probe nicht zu sauer sonst entsteht weder Färbung noch Niederschlag.

#### 8) Kobaltsalze.

Nach Gregory (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVII, 1 enthält das rothe chlorwasserstoffsaure Kobaltsalz, welches Fré chlorwasserstoffsaures Roseokobaltiak nennt, keine Spur Saustoff oder Wasser, sondern es besteht, wie Claudet richtig giebt, aus Co<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>5NH<sub>3</sub>. Das gelbe Salz, chlorwasserstoffsau Luteokobaltiak, besteht aus Co<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>6NH<sub>3</sub>.

#### 9) Alloxan

Modern bisweilen mit 1 At. Wasser mehr zu krystallisiren, als wöhnlich, also mit 7 At., und bildet dann rhomboëdrische lingstalle. Solche Krystalle hatte Gregory (Ann. d. Chem. u. Marm. LXXXVII, 126) ein Paar Jahre lang aufbewahrt und fand mie dann theils in eine Flüssigkeit, theils in eine feste Krystallisirten liese verwandelt, die viel Alloxantin, einen schön krystallisirten liech nicht untersuchten Körper und eine löslichere, sauer reairende Verbindung enthielt.

#### 10) Eisencyanwasserstoff

hält man nach Liebig (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVII, 17) völlig kalifrei, wenn eine kalt gesättigte Kaliumeisencyanürming mit rauchender eisenfreier Salzsäure in kleinen Portionen mischt wird. Der weisse Niederschlag, mit Salzsäure ausgeschen, auf einem Ziegelstein getrocknet und in Alkohol gelöst, eht aus der alkoholischen Lösung beim Ueberschichten mit ther schöne Krystalle.

#### 11) Trennung von Nickel und Kobalt.

Kobalt lässt sich von Nickel nach Liebig (Ann. d. Chem. Pharm. LXXXVII, 128) eben so sicher als durch Quecksil-roxyd auf folgende Art trennen:

Man leitet durch die erkaltete Lösung der mit Blausäure d Kali behandelten Oxyde Chlor, bringt das sich ausscheidende ckelcyanür durch Kali stets wieder in Lösung und fährt mit m Chloreinleiten fort, bis die Lösung übersättigt ist. Dann heidet sich das Nickel als Nickel als

Das Nickeloxyd ist ganz frei von Kobaltoxyd.

#### 12) Zinnjodür

scheidet sich nach Dünkaupt (Ann. d. Chem. u. LXXXVI, 374.) in glänzenden gelbrothen Quadratoktaëde Stanniolstreifen aus, die mit ziemlich concentrirter Jode stoffsäure in einem zugeschmolzenen Glasrohr stundenlab Temperatur von 120-150° ausgesetzt waren.

Wird Jodamyl einen Tag lang eben so imt Zum bebehandelt, so sind die Stanmolstreisen da, wo das Robr erkaltete, mit denselben gelbrothen krystallen besetzt, da, langsam erkaltete, finden sich glänzende, schweselgelbe Prodie beim Herausnehmen gelbroth werden. Es hes sich entscheiden, ob die gelben Krystalle eine dimorphe der gelbrothen oder eine andere Verbindung seien.

#### 13) Aethylamin

erhält man nach Dünhaupt (Ann. d. Chem. u. Ph. L. 374) am leichtesten wenn man gleiche Volumina von Jodath absoluten Alkohol vermischt, und in das gelind siedende Getrocknes Ammoniakgas leitet, so dass die sich verflücht Flüssigkeit immer wieder zurückfliesst. Die nach dem Ernochmals mit Ammoniak gesättigte Flüssigkeit wird einigt verschlossen stehen gelassen und wenn sie sich nicht me Wasser trübt (also völlig in Jodathylammonium verwandt im Wasserbade zur Trockne verdampft. Die trockne Massein einem Destilluspparat mit concentrirter Kahlauge über und das daraus durch gelindes Erwärmen entwickelte Amingas entweder in Wasser aufgefangen, oder durch eine röhre in ein mit Eis und Kochsalz unter Oo abgekühltes geleitet, welches man nachher zuschmilzt.

#### 14) Scheelil.

Unter tatelförmigen Krystalten von molybdänsaurem Bloon Coquimbo (?) bemerkte Chapmann (Phil. Map. 120) lange und gekrümmte Krystalle, die sich als wesaure Kalkerde auswiesen, mit einem betrachtlichen Gehableioxyd. Die Analyse ergab in 100 Th.:

Wolframsaure 59,50 Bleioxyd 33,26 Kalkerde 6,37

Dies entspricht der Formel Ca

Ausgeführt wurde die Analyse folgendermassen: das fein
Lepulverte Mineral wurde mit 5 Th. Soda und 1 Th. Borax

Leschmolzen, das wolframsaure Alkali mit Wasser ausgezogen,

Le Wolframsäure nach dem Ausfällen mittelst Salpetersäure in

Lemmoniak wieder gelöst (wobei eine Spur Kieselsäure zurück
Leb) und endlich durch Salpetersäure wieder niedergeschlagen.

Lem dem Rückstand der geschmolzenen Masse nach der Behandlag mit Wasser wurde, nachdem derselbe in Salpetersäure gelöst war, das Blei als Schwefelmetall gefällt, dann dieses gelöst und in schwefelsaures Salz verwandelt und der Kalk wurde eben
Les als schwefelsaurer bestimmt.

### 15) Absorption des Wassers durch Kalk.

Versuche über die Absorption des Wassers durch Kalke ben Chapmann (Phil. Mag. VI, No. 37, p. 118) folgendes esultat, welches die frühern Angaben des Prof. Ansted belügt:

- a. Kalk von Watfort (spec. Gew. = 2,503) absorbirte 18,76 p. C. Wasser.
- b. " " Ware (spec. Gew. 2,511) absorbirte 18,68 p. C.
- c. " Hügeln über Worthing (spec. Gew. = 2,506) absorbirte 17,91 p. C.
- d. " " Bletchingly in Surrey (spec. Gew. = 2,49) absorbirte 15,60 p. C.
- e. ,, Tring (spec. Gew. = 2,482) absorbirte 15,12 p. C.
- f. " , Luton in Bedfordshire (spec. Gew. 2,477) absorbirte 14,94 p. C.

Das Mittel aus diesen Zahlen ist 16,83 p. C. d. h. etwas mehr als 2½ Gallonen Wasser auf den Cub.-Fuss oder nahe 215 Mill. Gallonen auf die Qudratmeile von 1 Yard Dicke.

Einige Sorten Kalk und Kalkmergel zerfielen während der Sättigung und ein Kalkmergel aus der Nachbarschaft von East-

bourne in Sussex hatte so starkes Absorptionsvermögen, c 486,3 Grm. desselben, die wenig mehr als <sup>3</sup>/<sub>4</sub> Cub.-Zoll Volun hatten, mit lautem Gezisch in weniger als 10 Minuten zu ein Pulver zerfielen, welches unter dem Mikroskop eine Menge v Foraminiferen erkennen liess.

### 16) Vorschlag zur Schwefelsäurefabrikation.

Gautier (Compt. rend. XXXVII. 177. 1. Aout 185 empfiehlt Schweselsäure auf die Weise zu erzeugen, dass nehen durch eine krästige Säule erzeugten Voltaischen Bogen durch Gemenge von Lust und schwesliger Säure gehen lässt. I Versuch gelingt nur wenn die Leiter aus Platin bestehen, nichter aus Kupser oder Kohle.

### 17) Aldehyd-Ammoniak,

welches braun und schmierig geworden war, destillite Ade holdt (Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVI, 375) mit Uebechuss von kaustischem Baryt und erhielt dabei neben vanmoniak eine flüchtige eigenthümlich riechende Substanz, wicht weiter zu untersuchen war, und im Rückstand blieb and densaure Baryterde.

Farblose Krystalle von Aldehyd-Ammoniak werden dur oncentrirte Kalilauge nicht zersetzt.

### Literatur.

depertorium des chemischen Theils der Mineralogie von C. F. Raimelaberg etc. Fünstes Hest. Auch unter dem Titel: Fünstes Suppment zu dem Handwörterbuch des chemischen Theils der Minerale von C. F. Rammelaberg, Dr. Pros. etc. Berlin 1853. Verlag 1 C. C. Lüderlis.

Ahrnahericht über die Fortschritte der reinen pharmaceutischen i technischen Chemie, Physik, Mineralogie und Geologie von J. Ließ und H. Kopp. Für 1852. Zweites (Schluss) Heft. Ausgegeben 14. Hepfember 1853. Giessen, J. Ricker'sche Buchhandlung 1853.

### XXXVI.

Ueber die Verbindungen des Glycerins mit den Säuren, und über die Synthese der nähern Bestandtheile der thierischen Fette\*).

> Von • **Berthelot.**

(Compt. rend. XXXVII, 398.)

Das Glycerin, entdeckt 1779 von Scheele, wurde ansangs 📥 eine gewissen Oelen eigenthümliche und so zu sagen zufällige gummiähnliche Substanz betrachtet. Unsere Kenntnisse über 💼 Natur und die Rolle dieses Körpers verdanken wir Che-In seinen Untersuchungen über die Fette zeigt er, dass eine ganze Classe dieser Körper fähig ist, durch Einwirkung der Alkalien sich unter Aufnahme von Wasser in zwei Körper zu terlegen, in eine Fettsäure, welche mit dem Alkali verbunden bleibt (Seife) und Glycerin. Nun entsteht die Frage: "ob Stearin, Olein, Butyrin etc. aus Sauerstoff, Kohlenstoff und **Masserstoff in** solchen Verhältnissen gebildet werden, dass eine Pertion ihrer Elemente eine sixe oder slüchtige Fettsäure repråmentirt, während die andere plus Wasser das Glycerin darstellt;" eder "ob Stearin, Olein etc. Salze sind, die aus einer wasserreien fixen oder flüchtigen Fettsäure und wasserfreiem Glycerin estehen," also eine den Aethern ähnliche Constitution besitzen?

<sup>\*)</sup> Vergl. dies. Journ. LVIII, 412. Journ. f. prakt. Chemie. LX. 4.

Eine andere Gruppe der Fette enthält das Cetin, welches durch die Eigenschaft, sich in Margarinsäure, Oleinsäure und Aethal umzuwandeln, charakterisirt ist. Die Constitution des Cetin giebt zu den nämlichen Hypothesen Veranlassung.

Der zweite Gesichtspunkt wurde inzwischen mehr und mehr entwickelt und fand immer mehr Bestätigung. Dum as und Peligot bestätigten einerseits die Analogie zwischen Aethal und Alkohol. die früher schon Chevreul angegeben hatte; es wurden mit dem Aethal, den Aethern und dem Cetin ähnliche Verbindungen gebildet. Andrerseits hat Pelouze mit dem Grecerin die den Aethersäuren ähnliche Sulfoglycerinsäure und Phopphoglycerinsäure dargestellt, er hat mit Gélis das Butyrin er halten, "das erste künstlich dargestellte neutrale Fett."

Es ist mir gelungen, diese Resultate zu verallgemeinern wit das Glycerin sowohl mit den eigentlich sogenannten Fettsäuren, als auch mit anderen organischen und unorganischen Säuren zu verbinden. Die so dargestellten Körper sind neutral und unfähig, sich mit den Alkalien zu verbinden. Einige sind krystellisirt, andere sind flüssig.

Sie gehören verschiedenen Verbindungsreihen an. Die eine dieser Reihen ist mit den natürlichen neutralen Fetten identisch; eine andere, die zahlreichste, ist den Aethern analog. Uebrigen können alle diese Körper dargestellt werden als Verbindungen von Säure mit Glycerin, minus Wasser.

Alle erzeugen mit Alkalien behandelt langsam die ursprüngliche Säure und Glycerin wieder. Mit concentrirter Salzsäure zersetzen sie sich auf die nämliche Art. Mit Alkohol und Salzsäure erleiden sie eine doppelte Zersetzung und erzeugen Glycerin und einen Aether der mit dem Glycerin verbunden gewesenen Säure. Diese beiden Reactionen haben sie mit den natürlichen Fetten gemein. Ammoniak endlich verwandelt sie in Amide.

In der Hitze zersetzen sie sich und liesern Acrolein, ausgenommen drei, welche slüchtig sind. Jedoch können Stearin, Olein, Margarin und Palmitin, in sehr kleiner Menge angewendet, in der Leere destillirt werden, ohne Acrolein zu liesern und sauer zu werden. Dasselbe hat schon Chevreul für die natürlichen Verbindungen angegeben.

Diese verschiedenen Körper wurden durch directe Vereiniging ihrer zwei nähern Bestandtheile, der Säure und des Glyderins erhalten. Die Vereinigung ersolgt, wenn sie in verschlossenen Gesässen einer mehr oder weniger hohen Temperatur verschlossenen Gesässen einer mehr oder weniger hohen Temperatur Temperatur, aber in sehr kleiner sich schon bei gewöhnlicher Temperatur, aber in sehr kleiner Menge. In gewissen Fällen Thält man sie durch doppelte Zersetzung zwischen den Aethern Temperatur.

Endlich entstehen sie auch, wenn man Salzsäure auf das Gemenge von Glycerin und Säure einwirken lässt. Man wird die beiden entgegengesetzten Rollen beobachten, welche die Salzsäure spielt: in Wasser gelöst und in grosser Menge angewendet, bewirkt sie die Zersetzung der neutralen Fette in Glyterin und Fettsäure; lässt man sie dagegen als Gas auf ein Gewenge von syrupartigem Glycerin und Säure einwirken, so verhalbsst sie die Verbindung dieser beiden Substanzen.

Ich werde diese Körper in drei Gruppen eintheilen: Verkindungen von Glycerin mit den eigentlich sogenannten Fettsäuren (diese Verbindungen sind die Fette, welche sich in der orgakischen Natur finden); Verbindungen mit verschiedenen orgamischen Säuren, die man in der organischen Natur nicht findet; Werbindungen mit Mineralsäuren, welche wie die vorstehende Groppe in der Natur nicht existiren.

### L Verbindungen des Glycerins mit den eigentlich sogenannten fetten Säuren.

### A. Mit fixen Fettsäuren.

1. Stearine. Die Stearinsäure (bei 70° schmelzbar, nach Methode von Chevreul dargestellt) bildet mit Glycerin drei behindungen: Monostearin, Distearin und Tetrastearin; die statere ist mit dem natürlichen Stearin identisch.

Das Monostearin

$$\{C_{42}H_{42}O_8 = C_{36}H_{36}O_4 + C_6H_8O_6 - 2HO\}$$
  
 $\{C_{82}H_{163}O_{15} = C_{70}H_{139}O_7 + 2C_6H_{16}O_6 - 4H_2O\}$ 

stunden lang bis 200° erhitzt. Das Glycerin und die Säure ben getrennt, ohne dass sie sich gegenseitig zu lösen scheinen.

Die erzeugte neutrale Substanz ist ebenfalls unlöslich in Glycerin. Nach dem Erkalten trennt man die auf dem überschüssigen Glycerin schwimmende feste Schicht, schmilzt sie, setzt etwas Aether hinzu, dann gelöschten Kalk, um die nicht verbundene Säure zu trennen, und erhitzt jetzt ½ Stunde lang bis 100°. Hierauf erschöpst man mit kochendem Aether (ich habe nachgewiesen, dass dieser Körper unter den genannten Umständen die Stearinsäure vom Kalk nicht trennt). Man erhält so eine weisse, in kaltem Aether sehr wenig lösliche neutrale Substanz, welche in feinen Nadeln mit doppelter Strahlenbrechung krystallisirt. Diese mikroskopischen Nadeln gruppiren sich gewöhnlichzu abgerundeten Körnern.

Das Monostearin schmilzt bei 61° und wird bei 60° wieder fest. In der barometrischen Leere ist es ohne Veränderung flüchtig. An der Lust erhitzt, fängt es an zu verdampsen, dann zersetzt es sich unter Bildung von Acrolein. Es brennt mit weisser, stark leuchtender Flamme.

Mit Bleioxyd bei 100° behandelt verseist es sich in einigen Stunden und bildet wieder Glycerin und bei 70° schmelzende Stearinsäure. Das Gewicht des so regenerirten Glycerins beträgt fast ein Viertel vom Gewichte des Monostearins.

Wird es 106 Stunden bei 100° mit concentrirter Salzsäure in Berührung gelassen, so zersetzt es sich fast genau in Glycerin und Stearinsäure. Mit Alkohol gemengte Essigsäure zersetzt es unter denselben Umständen nicht. Diese verschiedenen Reactionen hat es mit dem natürlichen Stearin gemein.

Man erhält eine ähnliche Verbindung, indem man das Gemenge von syrupartigem Glycerin und Stearinsäure bei 100° mit Chlorwasserstosigas sättigt; aber die erzeugte Verbindung schmilzt bei 47° und ist mit Chlorhydrin verbunden, was man nicht davon trennen kann.

Das Gemenge von Glycerin und Stearinsäure lieferte, drei Monate lang gewöhnlicher Temperatur ausgesetzt, Spuren eines neutralen krystallisirbaren Fettes.

Das Distearin

$$(C_{78}H_{78} O_{12} = 2C_{36}H_{36} O_4 + C_6H_8 O_6 - 2HO)$$
  
 $(C_{76}H_{151}O_{11} = C_{70}H_{139}O_7 + C_6H_{16}O_8 - 2H_2O)$ 

wird erhalten, wenn man das Gemenge von gleichen Theilen

Man reinigt es durch Kalk und Aether, wie das vorhergehende. Es bildet eine neutrale, weisse, körnige Substanz, welche unter dem Mikroskop in schiefen, abgeplatteten Lamellen mit doppelter Strahlenbrechung krystallisirt. Es schmilzt hei 58° und wird bei 55° wieder fest. Erhitzt giebt es Acrolein. Bei 100° mit Bleioxyd behandelt bildet es wieder Glycerin und bei 70° schmelzende Stearinsäure.

Man erhält denselben Körper, wenn man entweder das Gemenge von Glycerin und Stearinsäure 7 Stunden lang bis 275° erhitzt, oder 1 Th. Monostearin mit 3 Th. Stearinsäure bis 270°, oder natürliches Stearin mit überschüssigem Glycerin 24 Stunden lang bis 200° erhitzt.

Das Tetrastearin

$$\{C_{150}H_{148}O_{16} = 4C_{36}H_{36} O_4 + C_6H_8 O_6 - 6HO \}$$
  
 $\{C_{146}H_{282}O_{14} = 2C_{70}H_{139}O_7 + C_6H_{16}O_6 - 6H_2O\}$ 

entsteht, wenn man Monostearin mit dem 15 — 20 fachen seines Gewichts Stearinsäure einige Stunden lang bis 270° erhitzt. Es wird Wasser ausgeschieden, welches an dem oberen Theil der Röhre sich verdichtet. Die Verbindung entsteht nicht durch einfache Schmelzung; sie verlangt die Mitwirkung der Zeit. Man reinigt diese Substanz mit Kalk und Aether wie die vorhergehenden.

Das Tetrastearin ist neutral und besitzt die Zusammensetzung des natürlichen Stearins.

2. Margarine. Die Margarinsäure (des Menschensetts) bildet mit Glycerin zwei neutrale Verbindungen, Monomargarin und Tetramargarin.

Das Monomargarin (C<sub>40</sub>H<sub>40</sub>O<sub>8</sub> = C<sub>34</sub>H<sub>34</sub>O<sub>4</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>-2HO) entsteht sowohl bei 200°, als bei 100°. Es bildet sich sogar bei gewöhnlicher Temperatur, aber in sehr kleiner Menge. Die Bildung erfolgt leichter als bei irgend einem andern festen Fett. Es schmilzt bei 56° und wird bei 49° wieder fest. Mit Bleioxyd erzeugt es wieder Glycerin und bei 60° schmelzbare Margarinsäure. Seine Reactionen sind denen des Stearins ähnlich. Nur zersetzt es sich, wenn es mit alkoholhaltiger Essigsäure 106 Stunden lang auf 100° erhitzt wird, zum Theil und bildet Margarinsäureäther und Glycerin, was die Stearine nicht.thun.

Das Tetramargarin scheint sich zu bilden, wenn man Monomargarin mit überschüssiger Margarinsäure auf 270° erhitzt.

Es konnte nicht vollständig rein erhalten werden. Bei der Verseisung bildete es bei 60° schmelzende Margarinsäure und Glycerin.

Man wird bemerken, dass die Stearine, mit einer bei 70° schmelzenden Säure dargestellt, durch Verseifung eine bei 70° schmelzende Säure reproduciren, während die aus bei 60° schmelzender Margarinsäure dargestellten Margarine durch Verseifung eine bei 60° schmelzende Säure wieder erzeugen. Dies bestätigt die Existenz der Stearin- und Margarinsäure als bestimmte und beständige Körper.

3. Palmitine. Die Palmitinsäure bildet mit Glycerin drei neutrale Verbindungen, denen ähnlich, welche die Stearinsäure erzeugt, und sie werden unter denselben Umständen erhalten:

Das Monopalmitin ( $C_{38}II_{38}O_8 = C_{32}H_{32}O_4 + C_6H_8O_6 - 2IIO$ ) schmilzt bei 58° und wird bei 45° wieder fest.

Das Dipalmitin ( $C_{70}II_{70}O_{12} = 2C_{32}II_{32}O_4 + C_6H_8O_6 - 2HO$ ) schmilzt bei 59° und wird bei 51° wieder fest.

Das Tetrapalmitin ( $C_{134}II_{130}O_{16} = 4C_{32}H_{32}O_4 + C_6H_8O_6 - 6HO$ ) schmilzt bei  $60^\circ$  und wird bei  $46^\circ$  wieder fest. Dies letztere ist mit dem natürlichen Palmitin identisch.

Alle erzeugen mit Bleioxyd Glycerin und bei 61°-schmelzende Palmitinsäure. Das Monopalmitin, bei 100° 102 Stunden lang mit Alkohol und Essigsäure behandelt, wird unter Abscheidung von Glycerin zersetzt, eine Eigenschaft, welche es mit dem natürlichen Palmitin theilt.

4. Oleine. Die Oleinsäure (durch zweimaliges Filtriren der käuslichen Säure bei 0°, Umwandlung in oleinsauren Baryt und Krystallisiren dieses Salzes aus Alkohol gereinigt) bildet bei 200° ein neutrales Monolein (C<sub>42</sub>II<sub>40</sub>O<sub>8</sub> = C<sub>36</sub>II<sub>34</sub>O<sub>4</sub> + C<sub>6</sub>II<sub>8</sub>O<sub>6</sub> - 2HO). Dies ist eine ölige Flüssigkeit, welche bei 15° gerinnt. Ihre Dichte ist 0,947. Bleioxyd verseist es sehr langsam und schwierig. Alkohol und Essigsäure zersetzen es leicht bei 100°; diese Eigenschaft theilt es mit dem natürlichen Olein.

Dieser Körper bildet sich auch durch doppelte Zersetzung, wenn man ein Gemenge von Oleinäther, Glycerin und Salzsäure bei 100° erhält. Die Reaction beginnt sogar ohne Mitwirkung der Salzsäure.

Das Diolein ( $C_{78}H_{74}O_{12} = 2C_{26}H_{34}O_4 - 2HO$ ) entsteht durch 22 Stunden langes Erhitzen von natürlichem Olein mit Glycerin auf 200°. Seine Dichte ist bei 21° 0,921. Bei 15° beginnt es zu krystallisiren.

Man erhält es auch durch Erhitzen von Monolein mit

### B. Flüchtige Fettsäuren.

Die flüchtigen Fettsäuren verbinden sich wie die fixen mit Glycerin unter denselben Bedingungen, und auch auf directem Wege, zu flüssigen, neutralen und riechenden Verbindungen. Diese Flüssigkeiten zersetzen sich durch Alkalien, wässrige Salzsäure und selbst durch Essigsäure oder Wasser in Säuren und Glycerin. Das Gemenge von Alkohol und Salzsäure verwandelt sie in Aether und Glycerin. Alkohol allein in grosser Menge angewendet, genügt um die doppelte Zersetzung einzuleiten, bei 100° in 24 Stunden, oder bei gewöhnlicher Temperatur unter Mitwirkung der Lust.

Man bereitet sie, indem man das Gemenge von Säure und Glycerin erhitzt, nach dem Erkalten mit überschüssigem kohlensauren Kali sättigt, mit Aether schüttelt, im Wasserbade verdampst und in heisser Leere trocknet.

Bleiben Glycerin und eine slüchtige Fettsäure während 3 Monaten bei gewöhnlicher Temperatur mit einander in Berührung, so bildet sich schon eine erhebliche Menge der Verbindung, wenigstens bei der Buttersäure.

Diese Körper entstehen auch durch die Einwirkung von Salzsäuregas auf ein Gemenge von Glycerin und Säure, oder selbst von Glycerin und des Aethers der Fettsäure.

- I. Valerine. Ich habe erhalten:
- 1. Menovalerin  $(C_{16}H_{15}O_8 = C_{10}H_{10}O_4 + C_6H_8O_6 2HO)$  bei 200°, flüssig, neutral, ölartig, ricchend, von 1,100 spec. Gew., verändert sich durch Einwirkung von Ammoniak langsam in Valeramid.
- 2. Divalerin  $(C_{26}H_{26}O_{12} = 2C_{19}H_{10}O_4 + C_6H_8O_6 2HO)$  flüssig, neutral, ölartig, von unangenehmem Geruch, bittern und aromatischem Geschmack, von 1,059 spec. Gew., gebildet durch Einwirkung von wässriger Säure auf Glycerin bei 275°.

- II. Butyrine. Die Buttersäure giebt drei Verbindungen;
- 1. Das Monobutyrin (C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>8</sub> = C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub> = 2HO) flüssig, neutral, ölartig, rechend, von bitterem und aromatischem Geschmack, 1,088 spec. Gew., gebildet bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 200° in Gegenwart überschüssigen Glycerins. Durch Baryt verseift, liefert es die Hälfte seines Gewichts Buttersäure.
- 2. Das *Dibutyrin*  $(C_{22}H_{22}O_{12}=2C_8H_8O_4+C_6H_8O_6-2HO)$  flüssig, neutral, ölartig, von 1,081 spec. Gew., ohne merkliche Zersetzung bei 300° flüchtig, mischt sich mit Alkohol und Aether, leicht löslich in Wasser, bildet sich bei 270°, oder bei 200° mit wässriger Säure. Durch Verseifung mit Baryt liefert es  $^2/_2$  seines Gewichts Buttersäure.
- 3. Butyridin ( $C_{14}H_{13}O_{7} = C_{8}H_{8}O_{4} + C_{6}H_{8}O_{6} 3HO$ ) flüssig, neutral, ölartig, von unangenehmem Geruch, mittlerer Flüssigkeit, 1,084 spec. Gew., bedeutend löslich in einer Lösung von kohlensaurem Natron, bildet sich durch Erhitzen eines Gemenges von 1 Th. Glycerin mit 4 Th. Buttersäure auf 200°. Mit Ammoniak behandelt, verwandelt es sich in lünf Tagen in Buttyramid.
- III. Acetine. Die Essigsäure, welche ich hier den Fettsäuren anschliessen zu müssen glaube, erzeugt zwei Verhindungen:

Das Acetin ( $C_{10}H_{10}O_8 = C_4H_4O_4 + C_6H_8O_6 - 2HO$ ) flüssig, neutral, von etwas ätherischem Geruch, 1,20 spec. Gew., bei 100° erhalten, und das Acetidin ( $C_{10}H_9O_7 = C_4H_4O_4 + C_6H_8O_6 - 3HO$ ), flüssig, neutral, riechend, von stechendem Geschmack, mischt sich mit Wasser, ist bei 280° flüchtig und von 1,184 spec. Gewicht. Das Acetidin entsteht unter sehr verschiedenen Umständen, bei 275°, oder bei 200°, in Gegenwart überschüssigen Glycerins oder überschüssiger wässriger oder wasserfreier Säure. Durch Verseifung mit Baryt helert es Glycerin und die Hälfte seines Gewichts Essigsäure.

# II. Verbindungen von Glycerin mit verschiedenen organischen Säuren.

Ich habe das Glycerin mit Benzoësäure, Fettsäure und Kamphersäure verbunden durch die alleinige Einwirkung von Zeit md Wärme.

Das Benzoycin (C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>O<sub>8</sub> = C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub> - 2HO), ein gelblich-weisses, sehr klebriges, fast gar nicht oxydirbares Oel von 1,228 spec. Gew., erhält man bei 200° oder bei 275°; man reinigt es wie das Butyrin. Es fängt schon an sich zu bilden bei 100° oder sogar schon in gewöhnlicher Temperatur; es entsteht auch durch die Einwirkung der Salzsäure auf ein Gemenge von Glycerin und Benzoëäther, oder selbst durch directe Einwirkung bei 100° von einer grossen Menge Glycerin auf Benzoëäther. Alkalien verwandeln es in Benzoësäure und Glycerin, Alkohol und Salzsäure in Benzoëäther und Glycerin, eine Einwirkung, welche schon der Alkohol allein, in grosser Menge angewendet, hervorbringt, bei 100° oder bei gewöhnlicher Temperatur unter Mitwirkung der Luft. Endlich wird es durch Ammoniak in Benzamid umgewandelt.

Das Sebin  $(C_{32}H_{30}O_{16}=C_{20}H_{18}O_8+2C_6H_8O_6-4HO)$  erhält man bei 200°. Es ist ein neutraler Körper, krystallisirbar und durch Bleioxyd wieder zerlegbar in Fettsäure und Glycerin.

Das Camphorin ist neutral, klebrig wie dicker Terpenthin, löslich in Aether, durch Bleioxyd wieder zerlegbar in Säure und Glycerin.

### III. Verbindungen von Elycerin mit unorganischen Säuren.

Ich habe die Verbindung des Glycerins mit Salzsäure dargestellt, oder das Chlorhydrin ( $C_6H_7ClO_4 = C_6H_8O_6 + HCl - 2HO$ ). Dieser Körper entsteht, indem man das etwas erwärmte Glycerin mit Salzsäuregas sättigt und die Lösung 36 Stunden auf  $100^\circ$  erhält. Ohne diese Bedingung erhält man nur Spuren des Produkts. Die Lösung wird dann mit kohlensaurem Natron gesältigt und mit Aether geschüttelt und dieser dann verdampst. Der bei dieser Operation gebliebene Rückstand liesert durch

Destillation bei 227° (sester Punkt) das Chlorhydrin. Es muss noch einmal mit Kalk und Aether behandelt werden. Es ist ein neutrales Oel, von frischem und ätherischem Geruch, von zuckerartigem Geschmack, dann stechend, mischt sich mit Aether und Wasser, hat 1,31 spec. Gew.

Es fällt salpetersaures Silber, wenigstens unmittelbar, nicht. Es brennt mit weisser, grün geränderter Flamme, indem Salzsäure frei wird. Bleioxyd verseift es langsam und schwierig und lieser Quantitäten von Glycerin und Salzsäure, welche fast genau den Aequivalenten dieser Körper proportional sind.

Die Glycerinverbindungen, welche durch Einwirkung von Salzsäure auf das Gemenge von Glycerin und Säure dargestellt sind, enthalten alle gebundenes und so zu sagen damit gepaartes Chlorhydrin. Es kann nicht vollständig davon getrennt werden. Es entsteht auch, aber nur in Spuren, durch Einwirkung von concentrirter Salzsäure auf die neutralen Fette.

### XXXVII.

# Ueber das Fuselöl aus Mais und Roggen.

Von

#### Ch. Wetherill.

(Chem. Gaz. 1853, Aug. No. 259. p. 281.)

Das zur Untersuchung gewählte Fuselol, welches bei der Rectification von Weingeist theils aus Roggen, theils aus Mais erhalten war, reagirte neutral, war klar und farblos und von starkem Fuselgeruch. Durch Behandlung mit Wasser verlor es nur wenig an Volum und das Wasser enthielt Alkohol. Mit einem Platindraht destillirt stieg der Siedepunkt von 92° C. bis 226° und zuletzt blieb in der Retorte ein wenig dunkel gefärbtes Oel. Aplangs ging Wasser mit Oel über, dann Oel allein.

Folgendes waren die Verhältnisse einer ersten fractionirten Destillation:

```
. Siedepunkt.
  92^{\circ} - 99^{\circ} (zwei Schichten) 4^{\circ}/_{2} Unzen
  99 —109 ( "
                                   41/2
                                           "
 109 —121
                                   31/4
 121 - 130
                                   41/2
 130 - 134
                                  16
 134 - 136
                                   41/2
 136 —137
                                   4^{1}/_{2}
 137 —147
                                   1^{3}/_{4}
 147 - 168
                                   2
 168 —200 (gelblich)
                                    1/2
 200 —226 (gelblich)
                                    1/2
```

Bei Zusatz einer alkoholischen Kalilösung zu den Destillainsprodukten färbten sich diese hellgelb und intensiver, je her der Siedepunkt derselben war. Die alkalischen Flüsgkeiten von verschiedenen Destillationen des Fuselöls theils mit ässriger, theils mit alkoholischer Lösung von Kali wurden vernigt und auf die darin enthaltenen Säuren untersucht.

Nachdem durch Abdampsen zur Trockne der Alkohol entrnt war, wurde die wässrige Lösung der Kalisalze mit verännter Schweselsäure destillirt. Das saure Destillat, auf welchem ropsen eines dunkeln sauren Oels schwammen, hatte einen eienthümlichen ranzigen Geruch, es enthielt Ameisensäure, Essigiure und slüchtige sette Säuren, die zuerst an Natron, dann an ilberoxyd gebunden wurden. Die geringe Menge gestattete icht für jedes Salz genaue Analysen, jedoch ergaben einige uantitative Versuche für das eine Silbersalz die Zusammenstzung des caprylsauren, für ein anderes die Zusammensetzung es capronsauren. Die Analyse der gemischten Barytsalze, die egen ihrer geringen Menge sich nicht von einander trennen essen, deutete auf die Anwesenheit der Oenanthylsäure, Capryliure und Caprinsäure hin.

Der Theil des Fuselöls, von welchem die fetten Säuren gerennt waren, wurde mit Wasser gewaschen und der fractionirten bestillation unterworfen, um die vorhandenen Alkohole aufzuinden. Die zwischen 81°—110°, 110°—132° und 132°—136°

übergegangenen Flüssigkeiten wurden über Chlorcalcium entwässert und dann vier Mal rectificirt, wobei folgende Punkte des Thermometers beobachtet wurden: 81°, 84°, 90°, 100°, 110°, 120°, 129°, 132°, 136° C. Bei der vierten Rectification blieb das Thermometer länger auf 81°—84°, als auf einem andern Zwischenstadium, stehen. Das bei 81°—84° Uebergegangene hatte bei der Rectification 81° Siedepunkt und 0,8194 spec. Gew. bei 19°, es war demnach Alkohol, nur ein wenig durch fremde Substanzen verunreinigt.

Da das zwischen 120—129° Uebergegangene nach dem bereits Erwähnten am meisten betrug, so wurde damit die schwefelsaure Verbindung dargestellt. 3/4 Unzen wurden mit Vitriold gemischt und einige Stunden stehen gelassen. Es bildeten sich zwei Schichten, von denen die obere gelblich-grüne durch Zusatz von Wasser sich so verminderte, dass man sie nicht untersuchen konnte. Das mit der schwefelsauren Verbindung dargestellte Barytsalz lieferte dünne rhombische Platten, die 49,6 p. C. schwefelsauren Baryt hinterliessen, also amylschwefelsaurer Baryt waren.

Die aus dem Destillate zwischen 81°—119° durch Wasser abgeschiedenen Oele wurden ebenfalls mit Schwefelsäure behandelt und die Barytsalze dargestellt, und zwar nachdem sie zuvor in zwei Theile vom Siedepunkte zwischen 106—110° und über 110° getrennt waren. Indessen liess sich aus den Analysen der Barytsalze, die mit Kalk verunreinigt waren, kein bestimmter Schluss machen.

Der Butylalkohol fand sich in den untersuchten Fuselölen nicht. —

### XXXVIII.

## Ueber den Propylalkohol.

# Von Chancel.\*)

(Compt. rend. XXXVII. 410.)

Die Beobachtung Balard's in seiner Arbeit über die Rückinde der Destillation des Tresterbranntweins, dass diese Prokte grösstentheils aus Valerylalkohol bestehen, veranlasste mich
der Vermuthung, dass sich auch die andern homologen Alhole darin finden könnten. Ich habe mich nicht getäuscht.
mir bedeutende Menge dieser Rückstände zu Gebote standen,
be ich insbesondere die flüchtigsten Partien untersucht und
sen neuen Alkohol daraus dargestellt, den Propytalkohol,
lcher sich zwischen den gewöhnlichen Alkohol und den Butyltohol stellt.

Man erhält den Propylalkohol, indem man die ersten Pornen dieser Destillationsrückstände in mehreren Abtheilungen ctificirt und nach einer Methode reinigt, die ich später behreiben werde. Nachdem man das Produkt mit kohlensaurem di, um es zum grössten Theil zu entwässern, geschüttelt hat, sst man es 24 Stunden lang über geschmolzenem Kalihydrat ehen und destillirt es über demselben.

Das Tritylhydrat (so nenne ich diesen Alkohol) enthält:

$$C_3H_8O = \left\{ \begin{matrix} C_3H_7 \\ H \end{matrix} \right\} O;$$

bildet eine ganz durchsichtige Flüssigkeit, die leichter ist als lasser und einen berauschenden Fruchtgeruch besitzt. Es ist ihr löslich in Wasser, doch nicht in jedem Verhältniss, siedet

<sup>\*)</sup> Dieselbe Verbindung ist von Gregory (Ann. d. Chem. u. Pharm. XXXVII, 127) beschrieben worden. Der Propylalkohol siedet nach ihm ei 96,5°, hat einen nicht unangenehmen Weingeruch, bildet mit Schwelsäure eine gepaarte Verbindung, deren Kalisalz in langen Nadeln rystallisirt, mischt sich nicht mit Wasser in allen Verhältnissen, hat 2,02 berechnet 2,06) Dampfdichte und bildet mit Buttersäure einen Aether om reinsten Ananasgeruch.

D. Red.

bei 96°. Die Dampsdichte wurde gesunden zu 2,02 = 2 Vol. für die angegebene Formel. Es verbindet sich mit Schweselsäure.

Die Trityl-Schwefelsäure erhält man im Zustande des Kalisalzes, wenn man das Gemenge von Schwefelsäure und Tritylhydrat mit kohlensaurem Kali sättigt und mit Wasser verdünnt; man verdampst im Wasserbade zur Trockne, löst den Rückstand in kochendem absoluten Alkohol, welcher das tritylschweselsaure Kali auslöst. Dieses enthält:

$$C_3H_7KSO_3 = {C_3H_7 \atop K} 0, SO_3.$$

Es setzt sich beim Erkalten in feinen, in Wasser ausserordentlich löslichen und wasserfreien Nadeln ab.

Die Trityl-Schwefelkohlensäure wird auch als Kalisalz erhalten, wenn man kaustisches Kali in Tritylhydrat löst und zu der Lösung Schwefelkohlenstoff hinzufügt. Dies Salz setzt sich in sehr feinen Nadeln ab.

Das Tritylhydrat verbindet sich auch mit andern Säuren und bildet zusammengesetzte Aether; ich werde jedoch diese verschiedenen Verbindungen erst in einer später zu veröffentlichen den ausgedehnten Arbeit beschreiben. Uebrigens sind die chemischen Verhältnisse des neuen Alkohols schon bestimmt und die Eigenschaften, so wie die Bildungsweise seiner Derivate sind leicht vorauszusehen.

Wahrscheinlich ist dieser Alkohol nicht der einzige, welcher den Amylalkohol in den Trester-Oelen begleitet.

Im Folgenden wünsche ich die Aufmerksamkeit der Chemiker auf die angeführten Gleichungen zu lenken, welche von der Bildung der verschiedenen Alkohole durch Zersetzung des Zuckers oder der Glucose unter dem Einflusse von Fermenten ziemlich gut Rechenschaft geben:

$$2C_6H_{12}O_6 = 4CO_2 + 4C_2H_6O$$
, Aethylhydrat.  
 $= 4CO_2 + \begin{cases} C_2H_6 & O, \text{ Aethylhydrat.} \\ 2C_3H_8 & O, \text{ Tritylhydrat.} \\ H_2 & O, \end{cases}$   
 $= 4CO_2 + \begin{cases} 2C_4H_{10}O, \text{ Tetrylhydrat.} \\ 2H_2 & O, \end{cases}$   
 $= 4CO_2 + \begin{cases} C_3H_8 & O, \text{ Tritylhydrat.} \\ C_5H_{12}O, \text{ Amylhydrat.} \\ 2H_2 & O \end{cases}$ 

Man bemerkt in den vorstehenden Gleichungen eine vollimmene Symetrie, wenn gewöhnlicher Alkohol oder seine Hoologen bei der Gährung des Zuckers entstehen. Die letzte leichung scheint zu beweissen, dass die Bildung von Amylhytat nothwendig von der Bildung des neuen Alkohols bebitet ist.

### XXXIX.

# Ueber den Caprylatkohol.

#### Von

### W. Moschnin.

(Ann. d. Chem. u. Pharm LXXXVII, 111.)

Wenn käusliches Ricinusöl oder Ricinölsäure mit dem halben ewicht sesten Natronhydrats gelinde erwärmt wird, so bläht ch die Masse aus und es destillirt eine Flüssigkeit über, die ch in der Ruhe in zwei Schichten trennt. Die obere ölige whicht, für sich rectisicirt, beginnt bei 80° zu kochen, giebt i 100° Wasser, und bei 178° destillirt eine ölartige wasserelle Flüssigkeit von aromatischem Geruch und allen Eigenchasten des Caprylalkohols über. Diese, mehrmals rectisicirt, at den constanten Siedepunkt von 178° und besteht in 100 h. aus:

C		•	•		Berechnet.	
	73,45	<b>73,85</b>	73,61	<b>73</b> ,8 <b>4</b>		
Ħ	13,73	13,76	13,92	13,84 nac	$\mathbf{h} \ \mathbf{C_{16}H_{18}O_2}$	
0	12.12	12.39	12.47	12.32		

lso ist sie Caprylalkohol, wie überdies die Analyse des Barytalzes der mit dem Alkohol dargestellten gepaarten Schweseläure darthat. Diese Verbindung erhält man am besten darch lischung von 2 Th. des Alkohols mit 1 Th. englischer Schweelsäure in niedriger Temperatur. Das Barytsalz ist sehr löslich n Wasser und zersetzt sich leicht beim Kochen, es scheidet sich in biegsamen, perlmutterglänzenden Krystallen von bitterem Geschmack aus, die bei längerem Stehen im lustleeren Raum roth werden und einen zum Husten reizenden Damps ausstossen.

Sie verlieren Wasser und zersetzen sich bei 100° unter Schwärzung, angezündet brennen sie mit heller Flamme. Sie bestehen aus  $C_{16}H_{17}O\ddot{S} + \dot{B}a\ddot{S} + 2\dot{H}$ . Der Wassergehalt beträgt 18 p.C. (gefunden 18,5).

Das Kalksalz der Capryloxydschweselsäure krystallisirt in weissen Taseln und schmeckt bitter. Mit Bleioxyd liesert die Säure zwei Verbindungen, die wahrscheinlich 1 und 2 At. Bleioxyd enthalten.

Bromcapryl, durch Behandlung des mit Brom versetzten. Caprylalkohols mit Phosphor dargestellt, ist schwerer als Wasser, unlöslich darin, benetzt nicht das Glas, zersetzt sich mit Kali in Caprylalkohol und Bromkalium, lässt sich aber nicht unzerlegt destilliren.

### XL.

Versuche zur Begründung des ihm patentirten Verfahrens, anlangend die Beseitigung des Verlustes an Zucker bei der Scheidung des Rübensaftes etc.

#### vom

Medicinalrathe Michaëlis in Magdeburg.

(Fortsetzung von Bd. LVI, 435-457.)

Zur Beantwortung dieser Frage wurden 5 Rüben zerrieben und ausgepresst. Der Saft hatte bei 14° C. 1,0644 spec. Gewicht und polarisirte nach Mitscherlich's Verfahren in dem Apparate

won Soleil 52,1 p. C. = 13,33 p. C. Zucker; Mitscherlich 20,65, , = 13,40 , , , , , , 1,200 Grm. Saft, 4,2 ,, Chlorcalcium, 4,8 ,, Aetzkalk

wurden durch Aufkochen geschieden. Nach dem Erkalten wurde das Gewicht der Masse durch Wasser auf 1,209 Grm. hergestellt

und nun filtrirt. 970 Grm. des Filtrats wurden mit Kohlensäure übersetzt, aufgekocht, nach dem Erkalten auf 970 Grm. gebracht filtrirt.

793 Grm. der filtrirten Flüssigkeit wurden mit 79,3 Grm. femer Knochenkohle gemengt filtrirt. Das Filtrat hatte bei 14° C. 1,06145 spec. Gew. und polarisirte nach

Soleil 51 p. C. = 13,3 p. C. Zucker, Mitscherlich 20,5 ... = 13,87 ...

Der durch die Behandlung mit Kohlensäure gewonnene, kohlensaure Kalk wurde auf dem Filter ausgewaschen und in concentrirtem Essig gelöst Die Lösung hatte eine dunkelbraune Farbe und gab mit Bleizucker versetzt nach einiger Zeit einen schwärzlichen Niederschlag, der gesammelt und getrocknet 0,604 Grm. wog. Die vom Niederschlag getrennte Flüssigkeit wurde noch stark mit Bleizucker versetzt und hierauf durch überschüssig lunzugesetztes Ammoniak gefällt. Der Niederschlag war gelblich weiss, wurde auf dem Filter gesammelt und getrocknet. Er wog 3,134 Grm. und hatte eine pomeranzengelbe Farbe. Auf die Zusammensetzung beider Niederschläge will ich im Verlaufe der Beschreibung meiner Versuche zurückkommen und hier nur bemerken, dass ich mich durch ihre Zusammensetzung für binlänglich berechtigt hielt auf die Anwendung des Chlorcalciums in der Rübenzucker-Fabrikation Patente zu nehmen. Commerzienrath Hecker ersuchte mich, die Anwendung des mir patentirten Mittels im Grossen in seiner Fabrik zu Stassfurth noch in der Campagne 18<sup>50</sup>/<sub>51</sub> versuchen zu dürfen. Er erhielt bei der Anwendung desselben so günstige Resultate, dass er sich von meinem Verfahren den besten Erfolg versprach. Diese Hoffnung bewährte sich Herrn p. p. Hecker beim Anfange der Campagne 1851/52 nicht; es ergab sich ihm vielmehr, dass die letzten Produkte nicht krystallisiren wollten. Um die Ursache dieser Erscheinung aufzusuchen, hielt ich eine Fortsetzung meiner Versuche über die Bestandtheile des Saftes der Runkelrübe und namentlich die Ermittelung der Eigenschaften derjenigen Bestandtheile für zweckmässig, die bis jetzt noch nicht Gegenstand einer chemischen Prülung gewesen waren. Bevor ich mich jedoch zu diesen Versuchen wandte, schien es mir wünschenswerth, auf einem anderen Wege als durch Lichtpolarisation zu 14 Journ. f. prakt. Chemie. LX. 4.

zeigen, dass der Zucker bei Erwärmung in einer Actzkali unt baltenden Flüssigkeit Veränderung erleide.

Hierzu schien mir die in Mitscherlich's Chemie, vierte Auslage Band I. S. 367 beschriebene Trommer'sche Kupferprobe geeignet.

12 Grm. Zucker wurden in 86 Grm. Wasser gelöst und mit dieser Auslösung 2 Grm. Kalilauge gegeben, die 1 Grm. Kalienthielten. Die Mischung wurde bis 75° R. erwärmt, mit Kohlensäure übersetzt, wieder bis 75° R. erwärmt, hierauf durch Wasserzusatz auf 100 Grm. Gewicht gebracht und nun der Trommer'schen Kupserprobe unterworsen, indem in ein Reagirglas etwas der Auslösung gegeben, mit neun Tropsen Kalilauge und drei Tropsen schweselsaurem Kupser versetzt und demnächst zum allmählichen Erwärmen auf ein Drahtnetz in eine Schaale mit Wasser gestellt wurde.

Bei 75° R. fand die Ausscheidung von Kupferoxydul statt.

Wäre die Flüssigkeit eine unveränderte Auslösung von Zucker und Wasser gewesen, so würde die Ausscheidung von Kupser-oxydul erst bei 80° R. eingetreten sein. Dieser Versuch wurde mit der Abänderung wiederholt, dass die kalihaltige Zuckerauflösung sowohl vor, als nach der Neutralisation mit Kohlensäure ausgekocht wurde. Auch bei dieser Flüssigkeit trat bei der Kupserprobe, wie bei der ersten Zuckerlösung, die Ausscheidung von Kupseroxydul bei 73° R. ein.

Die angestellten Versuche bewiesen, dass allerdings der Zucker, wenn er in einer Aetzkali enthaltenden Flüssigkeit bis 75 oder 80° R. erwärmt wird und wenn man demnächst die alkalische Flüssigkeit zur Neutralisation des Kali mit Kohlensäure behandelt, nicht in Frucht- oder Stärke-Zucker verwandelt werde wohl aber eine Veränderung erleide, die ihn leichter zerstörbar mache.

### \* Nähere Betrachtung der Bestandtheile des Rübensaftes.

Schon im Jahre 1846 erkannte ich, dass zu einer Et mittellung der Bestandtheile des Rübensastes die Fällung des selben mit Bleiessig am leichtesten zu einem Resultate führ und verdanke ich diesem Wege das Aussinden der von mir at gegebenen und noch anzugebenden Bestandtheile des Rübensastes

Wir wellen uns jetzt zur Gewinnung dieser Bestandtheile und ihrem chemischen Verhalten wenden.

# A. Bestandtheile des Rübensaftes, die durch Bleiessig nicht gefällt werden.

In der Flüssigkeit, welche man erhält, wenn man Rübensaft mit 1/9 seines Volumens Bleiessig vermischt und die Flüssigkeit filtrirt, habe ich von den angegebenen organischen Bestandtheilen des Rübensaftes das Pectas und den Extractivstoff aufgefunden. Ausserdem enthält diese Flüssigkeit die Basen des Rübensaftes, Chlor, Kieselerde und in geringer Menge Phosphorsäure, Citronensäure und Rübensäure (eine eigenthümliche Säure).

### 1. Das Pectas.

In der Campagne 18<sup>47</sup>/<sub>48</sub> fällte ich 750 Grm. Rübensast mit Bleiessig, trennte die Flüssigkeit vom Niederschlage durch ein Filter, zerlegte sie durch Hydrothionsäure, siltrirte, verdampste des Filtrat im Wasserbade bis zur Syrupconsistenz, wobei es eine gelbliche Färbung annahm und versetzte die syrupsdicke Flüssigkeit mit absolutem Alkohol, bis sich ein Niederschlag bildete. Der gebildete Niederschlag wurde gesammelt und getrocknet; er wog 0,52 Grm., hatte eine weisse Farbe, löste sich jedoch zu einer bräunlichen Flüssigkeit in Wasser.

. Derselbe Versuch wurde in der Campagne  $18^{48}/_{49}$  mit 1000 Grm. Rübensaft mit demselben Erfolge wiederholt. Ich hielt diesen Niederschlag für eine eigenthümliche Substanz und stellte den letzteren Niederschlag wohl verwahrt zur Seite.

Als Fremy seine Abhandlung über das Reisen der Früchte bekannt machte, hielt ich die gewonnene Substanz, ungeachtet ihrer Löslichkeit in Wasser, für Pectas und führte das Pectas als Bestandtheil des Rübensastes aus.

Zur nähern Ermittelung der Eigenschaften dieses Niederschlages mischte ich in der Campagne  $18^{51}/_{52}$  9 Quart Rübensaft mit 1 Quart Bleiessig und verfuhr mit diesem Gemenge, wie in den frühern Versuchen. Ich erhielt ein von den früheren Versuchen abweichendes Resultat; denn als ich die verdampste braune Flüssigkeit mit absolutem Alkohol mischte, wurde wohl das Gemisch durch einen weissen Niederschlag milchig, es

sammelte sich aber gleichzeitig am Boden des Gesässes ein brauner Syrup, welcher den weissen Niederschlag in sich ausnahm.

Die alkoholische Flüssigkeit wurde abgegossen, das Gefällte wieder in Wasser gelöst, wiederum mit Alkohol gefällt und durch Abgiessen der milchigen Flüssigkeit vom braunen Syrup ein Theil des weissen Niederschlages vom braunen Syrup abgesondert erhalten.

Die Quantität des auf diese Weise erhaltenen weissen Niederschlages war nur gering. Eine Untersuchung desselben zeigte, dass er aus Salzen und zwar grösstentheils aus Kalksalzen bestand, während der braune Syrup auch aus Salzen zusammengesetzt war, aber hauptsächlich aus alkalischen Salzen.

Als ich mich nun zur nähern Untersuchung der als Pectas zurückgestellten Substanz wandte, fand ich, dass auch sie aus Salzen und zwar grösstentheils aus Kalksalzen bestand.

900 C.-C. Rübensaft 100 C.-C. Bleiessig

wurden vermischt filtrirt. Aus dieser Flüssigkeit wurde durch schwefelsaures Natron das Blei gefällt und die Flüssigkeit filtrirt.

100 Grm. dieser Flüssigkeit wurden im Wasserbade bis zur Hälfte verdampst, dann mit Wasser wieder auf das Gewicht von 100 Grm. gebracht. Die Flüssigkeit war gelblich; sie wurde mit absolutem Alkohol gefällt und dadurch eine nicht unbeträchtliche Menge eines gelblichen Niederschlages erhalten, der grösstentheils aus Kalksalzen bestand, aber auch Blei enthielt.

Andere 100 Grm. obigen Rübensastes wurden sosort in demselben Verhältniss, wie die vorstehenden 200 Grm. mit Alkohol versetzt, sie gaben, gegen den vorstehenden Versuch gehalten, eine geringere Menge eines weissen Niederschlages aus Salzen mit denselben Basen.

Da in dem untersuchten Rübensaste offenbar durch's Verdampsen eine Veränderung eingetreten war, wie dies aus der veränderten Farbe des Sastes und seiner grösseren Fällbarkeit durch Alkohol hervorging, so wurde noch folgender Versuch angestellt:

900 C.-C. Rübensast und

100 C.-C. Bleiessig

wurden gemischt filtrirt. Die filtrirte Flüssigkeit wurde durch

Hydrothionsäure gefällt, wieder filtrirt und in zwei gleiche Theile getheilt, von denen der eine mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht wurde. Von jeder dieser Flüssigkeiten wurden 100 C.-C. mit dem vierfachen Volumen absoluten Alkohols gemischt, ohne dass eine Fällung eintrat. Beide Gemische unterschieden sich jedoch dadurch von einander, dass das Ammoniak enthaltende nach kurzer Zeit gelblich wurde.

Nach 2 Stunden wurden zu jeder Mischung noch 200 G.-G. absoluter Alkohol gesetzt, ohne dass ein Niederschlag entstand. Em Niederschlag von weisser Farbe kam vielmehr in jedem Gemisch erst zum Vorschein, als auf jede der zur Fällung verwendeten 100 G.-G. Saß 1000 G.-G. absoluter Alkohol verwendet werden waren.

Beide Niederschläge waren Kalksalze von weisser Farbe.

Das Pectas ist hiernach in einem mit Blei gefällten Aübensafte nicht vorhanden, und ich bitte, das Pectas unter den früher von mir angegebenen Bestandtheilen des Rüben-saftes auszustreichen.

#### 2. Der Extractivstoff.

Zur Kenntniss der Bestandtheile der durch Fällung mit Bleiessig aus Rübensast erhaltenen Flüssigkeit musste mir das Sonnenschern'sche Reagens auf Ammoniak höchst willkommen sein. Darum bin ich so schleunig bemüht gewesen, es zur Ermittelung von Ammoniak im Rübensaste anzuwenden. Denn wenn auch die Versuche von Hochstedter für die Abwesenbeit von Ammoniak sprechen, so schien mir die Bestätigung der Ahwesenheit des Ammoniaks im Rübensaste auf einem andern Wege, als auf dem von Hochstedter eingeschlagenen, wünschenswerth.

Das Resultat meiner Versuche ist den Lesern dieser Zeitschrift bekannt Durch das Sonnenschein'sche Reagens wurd die Abwesenheit des Ammoniak bestätigt.

Die Angabe in der letzten Verölfentlichung meiner Versuche mit dem Sonnenschein'schen Reagens, dass ein mit Bleiessig gefällter und mit schwefelsaurem Natron vom Blei befreiter Hübensaft beim Kochen Ammoniak entwickele, will ich jedoch hier noch vervollständigen. Denn, da Hochstedter in einem mit Kalkmilch bis zum Kochen erhitzten Rübensaft nur eine unbedeutende Quantität von Ammoniak aufgefunden hat, so habe ich noch folgende Versuche angestellt:

297 C.-C. Rübensaft und 33 C.-C. Bleiessig

wurden gemischt und filtrirt. Der Sast war sauer gewesen, waraber nach Zusatz des Bleiessig vollkommen neutral.

200 C.-C. des Fatrats wurden in einer Glasretorte aus dens Wasserbade bei 70° R. destillirt bis 40 C.-C. Flüssigkeit über-

gegangen waren.

Diese 40 C.-C. destillirten Rübensaftes reagirten nicht gegen Pflanzenfarben, sie hatten einen eigenthümbehen Geruch (ätherisches Oel?), wurden mit Salzsäure sauer gemacht und mit Natrium-Platinchlorid im Wasserbade bis fast zur Trockne verdampft. Der Rückstand wurde mit Alkohol ausgezogen und hinterliess hierbei mur

0.006 Grm. Ammonium-Platinchlorid.

Der in der Retorte von der Destillation des Rübensaftes im Wasserbade verbliehene Rückstand hatte eine braunlich-gelbe Farbe angenommen. Er wurde noch ferner einer Destillation unterworfen, bei der der Saft durch eine Spirituslampe in Sieden versetzt und erhalten wurde.

Als 40 C.-C. Flüssigkeit überdestillirt waren, wurde die Destillation beendet. Die Farbe der Flüssigkeit in der Retorto war noch dunkter geworden, als nach der ersten Destillation. Das Ueberdestillirte, das ebenfalls weder sauer noch alkalisch reagirte, wurde derselben Prüfung, wie das frühere Destillat auf. Ammoniak unterworfen. Hierbei wurden 0,024 Grm. Platinsalmiak gewonnen.

Dem Rückstande in der Retorte wurden jetzt 8 Grm. Aetzkalt hinzugefügt und die Destillation über der Spirituslampe fortgesetzt, bis abermals 40 C.-C. Flüssigkeit überdestillirt waren. Diese Flüssigkeit reagirte alkalisch, halte einen schwachen, andern, eigenthündichen Geruch, als die früheren Destillate, und gab 0,187 Grm. Platinsalmiak.

700 C.-C. Rübensaft von 1,0517 specifischem Gewichte und 77,7 C.-C. Bleiessig wurden gemischt und fittrict.

533,3 C.-C. der filtrirten Flüssigkeit — 480 C.-C. Saft = 504,816 Grm. Rübensaft wurden mit 20 Grm frisch geglühtem Kalk und 40 Grm. frisch geglühtem Aotzkalı versetzt aus einer

Retorte destillirt, deren Vorlage mit einer Flasche, an deren Boden sich Salzsäure befand, in Verbindung war. Die Destillation wurde so lange fortgesetzt, bis der Inhalt der Retorte zu einer dicken Masse wurde.

Anfänglich entwickelte sich viel Ammoniak, dann weniger. zuletzt aber nahm die Entwicklung des Ammoniak sehr stark zu, wobei eine gelbliche Flüssigkeit destillirte und der im vorigen Versuche bemerkte Geruch (nach Propylamin?) stärker als dort zum Vorschein kam.

Das Destillat wurde mit der vorgeschlagenen Salzsäure zusammengegossen, wodurch die Flüssigkeit stark sauer wurde. Diese Flüssigkeit wurde durchs Verdampfen concentrirt. Es schied sich eine schwarzbraune Substanz aus. Die concentrirte Flüssigkeit wurde filtrirt und das Filter stark ausgesüsst. Die so gewonnene Flüssigkeit wurde mit Chlorplatin versetzt, im Wasserbade bis fast zur Trockne verdampst und mit Alkohol ausgezogen. Es blieben 5,332 Grm. Platinverbindungen zurück, welche, da bei der angegebenen Destillation ein Uebersprützen nicht ganz zu vermeiden gewesen war, aus Ammonium- und Kaliumplatinchlorid bestehen mussten. Die 5,332 Grm. Platinverbindungen gaben beim Glühen 2,479 Grm. Rückstand, aus dem durch Auslaugen mit Wasser 0,131 Grm. Chlorkalium erhalten wurden, wonach der geglühte Rückstand 2,348 Grm. Platin enthielt, und die erhaltenen

5,332 Grm. Platinverbindungen aus

0,429 ,, Kaliumplatinchlorid und

4,903 " Platinsalmiak

bestanden, welche letztere 0,037 Grm. Ammoniak entsprechen, wonach aus 1000 Theilen Sast 0,073 Th. Ammoniak hätten erhalten werden können. Ausser diesem Ammoniak wäre aber aus dem in der Retorte besindlichen Rückstande noch eine beträchtliche Menge Ammoniak zu erhalten gewesen.

Hiernach ist unter Extractivstoff der Runkelrübe eine organische Substanz zu verstehen, die nicht durch Bleiessig gefällt wird, daher bei der Fällung des Rübensastes mit Bleiessig im Rübensaste zurückbleibt, beim Verdampsen dieses Sastes in erböhter Temperatur Veränderungen erleidet, dabei Ammoniak, wenn auch nur wenig, ausgiebt, letzteres aber beim Sieden der Flüssigkeit unter einem Zusatz von Kali reichlicher entwickelt.

Diese Substanz gesondert darzustellen, kenne ich kein Mittel wir wollen also ihre Eigenschaften, und da unter diesen, wir bei allen im Rübensafte enthaltenen Substanzen, ihr Verhalten in der Kupferprobe Behufs Bestimmung der Quantität des Zucken im Rübensafte und ihr Verhalten zu alkalischen Substanzen in Beziehung auf die Fabrikation des Zuckers von Interesse ist, vorzüglich ihr Verhalten in der Kupferprobe und zu Kali, Kali und Kalk und Kalk für sich allein durch Versuche mit dem durch Blei gefällten Rübensafte zu ermitteln suchen.

Verhalten des Extractivstoffes in der Kupferprobe zu Kall, Kall und Kalk, und Kalk.

600 Grm. mit Bleiessig gefällter Rübensaft wurden mit schwefelsaurem Natron gefällt, filtrirt. Etwas dieser Flüssigkeit wurde der Trommer'schen Kupferprobe unterworfen. Es entstand eine blaue Flüssigkeit, aus der sich bei 50° R. Kupferoxydul ausschied. 100 Grm. jenes Rübensaftes wurden mit 2 Grm. Aetzkalilauge, die 1 Grm. Aetzkali enthielten, versetzt und diese Flüssigkeit bis 75° R. erwärmt. Die Flüssigkeit war gelblich geworden. Bei der Kupferprobe zeigte sich erst bei 68° R. Ausscheidung von Kupferoxydul.

100 Grm. desselben Rübensaftes, mit demselben Zusatzt von Kali, wurden aufgekocht. Der Saft war etwas dunkler, alt im vorigen Versuche und zeigte bei der Kupferprobe erst bei

73° R. eine Ausscheidung von Kupferoxydul.

100 Grm desselben Rübensastes wurden, mit 1 Grm. Kali und 1 Grm. Kalk gemischt, bis 75° R. erwärmt. Die Flüssigkeit wurde siltrirt. Es blieb Gyps auf dem Filter. Die siltrirte Flüssigkeit wurde mit Kohlensäure gefällt, aufgekocht, siltrirt und der kohlensaure Kalk gut ausgewaschen.

Der ausgewaschene kohlensaure Kalk wurde in concentrirten Essig gelöst. Bleizucker brachte in dieser Lösung keinen Niederschlag hervor, durch Uebersetzen der stark mit Bleizucker versetzten Flüssigkeit mit Ammoniak erfolgte ein Niederschlag Dieser Niederschlag wurde auf einem Filter gesammelt, mit Wasser angerührt und mit Hydrothionsäure zerlegt. Die von Schwefelblei getrennte Flüssigkeit lieferte beim Verdampfen in Wasserbade einen braunen Rückstand, von dem Alkohol met sehr wenig aufnahm. Im Wasser löste er sich leicht, die Auf

lisung war bräunlich, durch Zusatz von Kalilauge wurde die Auflösung dunkler, nach Zusatz von Kupser blieb die Farbe bräunlich. Die mit Kali und Kupser versetzte Flüssigkeit liess beim Erwärmen im Wasserbade, selbst beim Sieden des Wassers, die Ausscheidung von Kupseroxydul nicht bemerken.

100 Grm. desselben Rübensastes wurden mit 1 Grm. Kali und 1 Grm. Kalk ausgekocht und serner wie die vorige Flüssigkeit behandelt. Die Resultate waren dieselben.

1400 C.-C. Rübensast wurden mit 155,5 C.-C. Bleiessig vermischt, siltrirt. Der Sast war sauer gewesen, hatte aber durch den Bleiessig seine sauren Eigenschasten verloren und reagirte vollkommen neutral.

5 Grm. des filtrirten Sastes wurden mit 9 Tropsen Kalilauge und 3 Tropsen einer Auslösung von essigsaurem Kupser versetzt. Die Flüssigkeit war blau, wurde bei 45°R. lichter und schied bei 50°R. Kupseroxydul aus.

Der Rest der Flüssigkeit wurde mit Hydrothionsäure zerlegt, filtrirt. Die vom Schweselblei getrennte Flüssigkeit wog 1200 Grm.

600 Grm. dieser Flüssigkeit wurden, nachdem sie mit Kalk alkalisch gemacht worden waren, mit 3 Grm. Aetzkalk versetzt, eine Weile stark geschüttelt, dann filtrirt.

Die so gebildete Flüssigkeit war fast wasserhell und wurde in 2 gleiche Theile getheilt.

### 1ster Theil des kalkhaltigen Saftes.

Dieser Theil des Sastes wurde in einem Glaskolben bis 75° R. erwärmt. Die Flüssigkeit war klar geblieben und hatte nur eine gelbliche Farbe angenommen. Sie wurde mit Kohlensäure übersetzt, hieraus wieder bis 75° R. erwärmt und siltrirt.

5 Grm. des Filtrats wurden mit 3 Tropfen einer Auflösung von schweselsaurem Kupser versetzt, und da sich ein Niederschlag von Schweselkupser bildete, noch 1 Tropsen der Auflösung von schweselsaurem Kupser hinzugesetzt und filtrirt. Die filtrirte Flüssigkeit wurde mit 9 Tropsen Kalilauge vermischt, wodurch sie eine schöne, blaue Farbe annahm. Im Wasserbade zeigte sich erst beim Sieden des Wassers eine Ausscheidung von Kupseroxydul.

Der Rest der Flüssigkeit wurde mit Bleizucker versetzt; es bildete sich ein Niederschlag, der durch Schweselblei eine braume Farbe hatte; getrocknet wog dieser Niederschlag 0,675 Grm. Er wurde mit concentrirtem Essig behandelt, die Lösung in Essig mit Hydrothionsäure gefällt, filtrirt und diese Flüssigkeit im Wasserbade eingedickt. Es blieb ein brauner Rückstand, der sich schwer in Alkohol, leicht in Wasser löste. Die Lösung in Wasser reagirte sauer, gab mit salpetersaurem Silber einen schmutzig gelben Niederschlag, der mit der Zeit braun wurde.

Bei der Kupferprobe entstand eine bläuliche Flüssigkeit, die selbst beim Kochen des Wassers kein Kupferoxydul, sondern nur einen braunen Niederschlag fallen liess.

Das in diesem Versuche gewonnene Schweselblei gab mit Ammöniak ausgezogen eine ungefärbte Flüssigkeit. Der bei der Behandlung des Bleisalzes mit Essig gebliebene Rückstand wurde mit Wasser angerührt und mit Hydrothionsäure zerlegt, hierauf wurde siltrirt Die siltrirte Flüssigkeit gab beim Verdampsen im Wasserbade einen braunen Rückstand. Dieser Rückstand löste sich nicht vollkommen in Alkohol; sondern hinterliess dahe einen pulversörmigen Körper ungelöst; löste sich aber vollkommen in Wasser, die Auslösung war unbedeutend sauer, gab mit salpetersaurem Silber einen schmutzigen Niederschlag, der braun wurde und gab bei der Kupserprobe kein Kupseroxydul, sondern nur einen braunen Niederschlag in nicht unbedeutender Menge.

Das bei diesem Versuche gewonnene Schwefelblei wurde mit Ammoniak ausgezogen. Die Flüssigkeit war gelblich. Sie wurde im Wasserbade zur Extractdicke verdampst; dies Extract löste sich in Alkohol; die Lösung des Extractes in Wasser war sauer, gab mit salpetersaurem Silber einen schmutzigen Niederschlag, der braun wurde und bei der Kupserprobe nur eine geringe Menge eines braunen Niederschlags und kein Kupseroxydul.

Der gewonnene kohlensaure Kalk wog getrocknet 3,469 Grm. Er wurde in Essig gelöst. Bleizucker brachte in dieser Lösung eine geringe Trübung hervor; es wurde filtrirt, die filtrirte Flüssigkeit mit Bleizucker und Ammoniak gefällt und der Niederschlag gesammelt und ausgewaschen. Der Niederschlag war schwach orange gefärbt, löste sich, indem er eine geringe Menge eines schmutzig orangenen Bleisalzes zurückliess, in concentrirtem Essig. Die Auflösung in Essig wurde durch Hydrothion-

säure zerlegt, filtrirt. (Die Behandlung des Schwefelbleies mit Ammoniak hieferte eine ungefärbte Flüssigkeit.) Die filtrirte Flüssigkeit wurde im Wasserbade verdampst. Der braune Rückstand löste sich nur wenig in Alkohol. In Wasser war der Rückstand leicht löslich. Die Auflösung reagirte sauer, gab mit salpetersaurem Silber einen schmutzig gelblichgrauen Niederschlag, der braun wurde. Bei der Mischung der Flüssigkeit zur Kupferprobe bildete sich eine bläulich trübe Flüssigkeit, die beim Erwirmen im Wasserbade einen gelblich grünen Niederschlag fallen liess, ohne Kupferoxydul auszuscheiden. Der Niederschlag mit Bleizucker aus der Auslösung des kohlensauren Kalkes in Essig wurde mit Wasser angerührt, durch Hydrothionsäure zerlegt und das Gemenge filtrirt. (Das auf dem Filter befindliche Schwefelblei gab Init Ammoniak nur eine ungefärbte Flüssigkeit.) Die vom Schwefelblei getrennte Flüssigkeit wurde im Wasserbade verdampst. Der Rückstand löste sich nicht in Alkohol, leicht in Die Auslösung war nicht sauer, enthielt Kalk, gab mit salpetersaurem Silber einen braunen Niederschlag und bei der Kupferprobe keine Ausscheidung von Kupferoxydul.

### 2ter Theil des kalkhaltigen Saftes.

Der zweite Theil des gebildeten, kalkhaltigen Sastes wurde in einem Glaskolben aufgekocht. Die Flüssigkeit war nicht bedeutend gelber gefärbt, als die frühere; auch sie schien klar zu sein. Sie wurde mit Kohlensäure übersetzt, dann aufgekocht und sittrirt. 5 Grm. des Filtrats wurden mit 3 Tropfen einer Auslösung schweselsauren Kupsers versetzt; es schied sich kein Schweselkupser aus und es konnten daher auch sosort 9 Tropfen Kalilauge hinzugesügt werden. Im Wasserbade fand in der blauen Auslösung erst bei 80° R. Ausscheidung von Kupseroxydul statt.

Der Rest des Filtrats wurde mit Bleizucker gefällt. Es bildete sich ein licht-orangener Niederschlag, der getrocknet 0,347 Grm. wog. Dieser Niederschlag löste sich bis auf einen geringen, schmutzig orangenen Rückstand in concentrirtem Essig.

Alle andern mit dem zweiten Theile des kalkhaltigen Sastes auf dieselbe Weise, wie beim ersten Theile des kalkhaltigen Sastes angestellten Versuche gaben dieselben Resultate, wie beim ersten Theile, nur schienen die Quantitäten der dargestellten Substanzen etwas geringer zu sein, als bei den Versuchen mit dem ersten

Theile, welches Verhältniss gewiss auch bei den ersten Niederschlägen mit Bleizucker stattfand, indem der Unterschied von 0,675 Grm. und 0,347 Grm. Niederschlag nicht allein durch das beim ersten Theile zu diesem Niederschlag hinzugetretene Schwefelblei bewirkt sein konnte. Dagegen betrug das Gewicht der aus dem zweiten Theile erhaltenen, kohlensauren Kalkes etwamehr, als das Gewicht des aus dem ersten Theile erhaltenen kohlensauren Kalkes, nämhch 3,920 Grm.

450 C.-C. Rübensaft wurden unt 50 C.-C. Bleiessig ver mischt filtrirt. Etwas des Filtrats wurde der Kupferprobe un terworfen; die blaue Flüssigkeit wurde bei 45° R. heller; be 50° R. schied sich Kupferoxydul aus. Der Rest des Filtrat wurde denselben Versuchen unterworfen, wie dieselbe Flüssigkei in den vorstehenden Versuchen.

Die Resultate waren fast überall dieselben, nur waren in Verhältniss des verwendeten Saftes die Quantitäten der gewon nenen Substanzen hier grösser, namentlich blieb bei Behandlug des aus dem mit Kohlensäure behandelten Safte durch Blei zucker erhaltenen Niederschlages mit concentrirtem Essig ein grössere Menge orangenen Rückstandes ungelöst. Ein Hauptun terschied stellte sich aber bei diesen Versuchen gegen die von stehenden dadurch heraus, dass jeder der durch Kohlensäur erhaltenen Kalkniederschläge in concentrirtem Essig gelöst mit Bleizucker keinen Niederschlag gab, und dass der Niederschla aus jeder dieser Flüssigkeiten mit Bleizucker und Ammoniak be der Zersetzung mit Hydrothionsäure und Verdampfen der Flüs sigkeit einen Rückstand hess, dessen Auflösung in Wasser beder Kupferprohe eine blaue Flüssigkeit bildete, deren Farbe be 45° R. heller wurde und aus der sich bei 50° R. Kupferoxyd ausschied.

648 C.-C. Rübensast wurden mit 72 C.-C. Bleiessig gemischt siltrirt. Etwas des Filtrats wurde der Kupserprobe unterworsen; schon bei 45° R. sand die Ausscheidung des Kupset oxydul statt. Mit dem Reste des Filtrats wurden dieselben Versuche angestellt, wie mit derselben Flüssigkeit des vorstehende Versuches.

Die Erscheinungen waren hier dieselben, wie in den von stehenden Versuchen mit den 450 C-C. Rübensaft. Es war aber auch hier gegen die vorstehenden Versuche noch ein U rschied bei den mit Kohlensäure behandelten Rübensästen zu merken.

Beide Rübensäste gaben nämlich hier mit Bleizucker zuerst ben weisslichen Niederschlag, dann aber lagerte sich über diese iederschläge in beiden Gläsern ein tief orangener Niederschlag Der Niederschlag in jedem Glase wurde auf einem Filter sammelt und ausgesüsst. Jeder dieser Niederschläge wurde t concentrirtem Essig behandelt und hinterliess bei dieser Bendlung eine grössere Menge eines tief orangenen Rückstandes, dies bei allen frühern Versuchen der Fall gewesen war. Die saltenen orangenen Rückstände zeigten sich als Bleiverbinngen und enthielten Stickstoff.

Die vorstehenden mit dem mit Bleiessig gefällten Rübente angestellten Versuche zeigen, dass diese Flüssigkeit nicht mer dieselben Eigenschaften besitzt, dass entweder der Exctivstoff Modificationen unterworfen sei, oder aber, dass sich einem mit Bleiessig gefällten Rübensafte neben dem Extracstoffe in sehr veränderlicher Menge eine andere Substanz vorde. Auffallend war mir, dass die Rüben, welche ich in dem etzt angeführten Versuche verwendet hatte, nicht wie die ben, welche ich zu allen übrigen aufgeführten und noch auf-Tacht Tracht abe, in reiner zweiter Tracht baut worden waren, sondern vielmehr in zweiter Tracht noch e leichte Düngung mit Guano erhalten hatten, so dass die schaffenheit des Düngers einen Einfluss zu haben scheint, nicht ss auf die Proteinsubstanzen, sondern auch auf die Beschaftheit des Extractivstoffs, oder auf die Menge einer im Rüben-A befindlichen, wie der Extractivstoff durch Bleiessig nicht Ilbaren und wie dieser stickstoffhaltigen Substanz.

Die Hauptresultate dieser Versuche sind aber:

- 1) Dass unter die Eigenschaften des Extractivstoffs aufzunehmen ist, dass der Extractivstoff der Runkelrübe bei der Trommer'schen Kupferprobe bei 45° bis 50° R. das Kupfer zu Kupferoxydul reducirt und dass diese Eigenschaft dem Extractivstoff leicht entzogen werden kann.
- 2) Dass durch die Einwirkung von Alkalien auf Extractivstoff in erhöhter Temperatur Substanzen gebildet werden, die bei Gegenwart von Kalk, wenn dieser mit Kohlen-

The wife and the following the second second

Hieraus muss zestilisma metalen, dass in den unreifen, reifen und eingemielikeien Rüben. mag der Saft sauer oder neutral sein, immer nur Robrtweker enthalten ist.

# B. Bestanatheile des Rübensaftes, die durch Bleiessig

Wird Rübensaft mit dem neunten Theile seines Volumens Bleiessig vermischt filtritt, so ist die Fiüssigkeit anfangs fast wasserheil und eignet sich deshalb ausgezeichnet zur Bestimmung des Zuckergehaltes des Saftes durch Lichtpolarisation. Nach einiger Zeit, bald früher, bald später, wird die Flüssigkeit in Folge der Bildung eines zuerst dunkelviolett oder grau, dant schwarz werdenden Niederschlages mehr oder weniger trübe Dieser Niederschlag entsteht wahrscheinlich in der Flüssigkeit durch Oxydation und enthält an Blei gebunden eine stickstoffhaltige Substanz, die ohne Zweifel die Substanz ist, die nach

- n Beobachtungen von Hochstedter den Sast vorzüglich im mergewebe der Rüben, wenn Rübenschnitte der Lust ausgesetzt erden, schwarz färbt.
  - 1. Die durch Oxydation schwarz gewordene Substanz des Rübensaftes.

Um die durch Oxydation schwarz gewordene Substanz des schensastes näher kennen zu lernen, wurden drei Mal hinternander jedes Mal 1350 C.-C. Rübensast mit 150 C.-C. Bleigig gemischt und die Mischung siltrirt.

Alle drei Flüssigkeiten nahmen zuerst eine graue Trühung i; nach 24 Stunden hatten sie einen schwarzen, pulverförmigen iederschlag abgesetzt.

Diese drei Niederschläge wogen auf einem gewogenen Filter sammelt und getrocknet 0,233 Grm.

Diese 0,233 Grm. Niederschlag wurden mit dem Filter in 'asser zerrührt, und das Gemenge nach Behandlung mit Hyothionsäure filtrirt. Die so gewonnene Flüssigkeit war bräunh trübe. Sie wurde im Wasserbade verdampst. Hierbei schied
ch aus der Flüssigkeit eine leichte, bräunlich-schwarze Substanz
nd ein schwerer, schwarzer Niederschlag aus. Beide wurden
urch Schlämmen von einander getrennt. Der schwere, schwarze
iederschlag enthielt Blei.

Die leichte, bräunlich-schwarze Substanz wurde von der lüssigkeit durch ein Filter getrennt. Diese Flüssigkeit verhielt ch wie folgt:

Sie war nicht klar, sondern, wie die nach der Fällung mit ydrothionsäure gewonnene Flüssigkeit, hräunlich trübe, reagirte wer und nicht auf Blei.

Sie gab:

Mit Galläpfeltinctur keinen Niederschlag.

Mit schwefelsaurem Kupfer keinen Niederschlag.

Mit salpetersaurem Silber einen gelblichen Niederschlag, der au wurde.

Kalilauge erzeugte in ihr beim Erwärmen bis zu 80° R. Ausheidung eines braunen Absatzes.

Kalilauge und gelöschter Kalk gaben mit der Flüssigkeit beim rwärmen bis zu 80° R. eine hellere Flüssigkeit als im vorehenden Versuche und einen etwas gefärbten Kalk.

Gelöschter Kalk zeigte beim Erwärmen mit der Flüssigken bis zu 80° R. eine noch hellere Flüssigkeit und einen gefärbteren Kalk als im vorstehenden Versuche.

Durch Kalilauge und schwefelsaures Kupfer wurde die Flüssigkeit tübe und und von Farbe sehmutzig grünlich-blau. Beim Erwärmen dieser Mischung schied sich ein grünlich-blaues Kupfersalz aus; bei 80° R. trat in der über dem Niederschlage befindlichen Flüssigkeit eine Ausscheidung von Kupferoxydul ein

Die auf dem Filter gebliebene bräunlich-schwarze Substan wurde in Ammoniak gelöst. Die Auflösung enthielt kein Bleifund verhielt sich wie folgt:

3 Grm. der Flüssigkeit wurden mit concentrictem Essigübersetzt, es schied sich ein bräunlich-schwarzer Absatz aus.

3 Grm. der Flüssigkeit wurden mit Galläpfeltinctur versetzt und mit concentrirtem Essig übersetzt. Die Quantität des ausgeschiedenen Absatzes war nicht grösser, als in dem vorstebenden Versuche, es war also keine Proteinsubstanz in der Flüssigkeit.

Schwefelsaures Kupfer gab mit derselben keinen Niederschlag.

Salpetersaures Silber gab mit derselben einen bräunhchen. Niederschlag.

Kalilauge schien keine Veränderung in der Flüssigkeit hervorzubringen, auch veränderte sich die Farbe beim Kochen der Flüssigkeit nicht.

In der aufgekochten Flüssigkeit brachte concentrirter Essig keinen Niederschlag hervor; diese Flüssigkeit werd ferner nicht durch Galläpfeitinctur gefällt.

Kahlauge und Aetzkalk in der Flüssigkeit bis 80° R. erwärmt, gaben einen etwas gefärbten Kalk und eine hellere Flüssigkeit, als die im vorigen Versuche.

Aetzkalk mit der Flüssigkeit bis 80° R. erwärmt, gab eines stärkern, gefärbten Kalk als im vorigen Versuche und eine darüber stehende, fast wasserhelle Flüssigkeit.

Kalilauge und schwefelsaures Kupfer gaben mit der Flüssigkeit eine trübe, schmutzig grünlich-blaue Flüssigkeit, die, alt sie erwärmt wurde, bei 75° R. einen schmutzig grünlich-blauen Niederschlag absetzte, aus der sich aber bei 80° R. kein Kupfer-oxydul ausschied.

Das Filter, auf dem das Schweselblei von dem mit Hydrothionsäure zerlegten Niederschlage enthalten war, wurde mit Ammoniak ausgelaugt. Die Lauge war dunkel gesärbt und wurde im Wasserbade concentrirt. Hierbei bildete sich ein schwarzbrauner Absatz, von dem die concentrirte Flüssigkeit durch Filtration-geschieden wurde. Die siltrirte Flüssigkeit war bräunlich gesärbt, enthielt kein Blei und reagirte schwach sauer.

Sie gab:

mit Galläpfeltinctur keinen Niederschlag,

mit schwefelsaurem Kupfer eine geringe Trübung,

mit salpetersaurem Silber einen braunen Niederschlag.

Kalilauge schien bei Erwärmung der Flüssigkeit bis zum Kochen keine Veränderung hervorzubringen. Die gekochte Flüssigkeit wurde durch concentrirten Essig nicht gefällt, auch brachte Galläpfeltinctur in dieser Flüssigkeit keine Veränderung hervor.

Kalilauge und gelöschter Kalk mit der Flüssigkeit bis 80° R. erwärmt, gaben einen etwas gefärbten Kalk und eine hellere Flüssigkeit, als die allein mit Kali aufgekochte Flüssigkeit gegeben hatte. —

Gelöschter Kalk gab mit der Flüssigkeit bis 80° R. erwärmt eine fast wasserbelle Flüssigkeit und einen stärker gefärbten Kalk als im vorstehenden Versuche.

Kalilauge und schweselsaures Kupser gaben mit der Flüssigkeit eine trübe, schmutzig bläulich-grüne Flüssigkeit, die bei der Erwärmung bis 80° R. das Trübe als einen schmutzig bläulich-grünen Niederschlag absetzte, aber selbst bei 80° R. keine Ausscheidung von Kupseroxydul bemerken liess.

Der auf dem Filter zurückgebliebene, bräunlich-schwarze Absatz wurde in Ammoniak gelöst. Die Lösung war schwarzbraun, enthielt kein Blei, gab:

mit concentrirtem Essig übersetzt eine geringe Trübung,

mit Galläpfeltinctur versetzt und mit concentrirtem Essig übersetzt eine geringe Trübung, die nicht stärker war als ohne den Zusatz von Galläpfeltinctur,

mit salpetersaurem Silber keinen Niederschlag wegen des Gehaltes von Ammoniak, bei Neutralisation des Ammoniak mit Salpetersäure entstand ein brauner Niederschlag. Schweselsaures Kupser färbte die Flüssigkeit dunkler.

Kalilauge,

Kalilauge und Kalk,

Kalk und

Kalilauge und schwefelsaures Kupfer

gaben mit der Lösung dieselben Resultate, welche die Flüssigkeit im vorigen Versuche gegeben hatte.

Leider konnte ich in der Campagne 18<sup>52</sup>/<sub>52</sub> die mit der durch Oxydation schwarz gewordenen Substanz angestellten Versuche nicht noch ein Mal und mit einer grössern Quantität wiederholen, um hauptsächlich darauf zu achten, ob die erste aus dem gewonnenen Niederschlag erhaltene Flüssigkeit in der Trommer'schen Kupferprobe das Kupfer bei 80° R. reducire oder nicht, indem dies durch die folgenden Versuche zweifelhaft wurde; es sei denn, dass diese Substanz durch die Hydrothionsäure wieder reducirt wurde und die Erscheinung hierin ihre Erklärung finde.

Geht man bei Feststellung der Eigenschaften der durch Oxydation schwarz gewordenen, stickstoffhaltigen Substanz davon aus, dass in den vorstehenden Versuchen diese Substanz wohl reiner in den aus ihr zuletzt gebildeten 3 Flüssigkeiten enthalten war, als in der durch Zerlegung des Bleiniederschlages mit Hydrothionsäure zuerst gewonnenen Flüssigkeit: so besitzt die durch Oxydation schwarz gewordene, stickstoffhaltige Substanz folgende Eigenschaften:

Sie gehört nicht zur Classe der Proteinsubstanzen.

Sie ist schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Ammoniak und wird aus dieser Auslösung durch Essigsäure gesällt.

Sie ist leicht löslich in Kali und wird aus dieser Auflösung wenn sie ins Kochen versetzt worden war, nicht durch Essigsäure gefällt.

Aus ihren Auflösungen wird sie durch Kali gefällt.

Der Trommer'schen Kupferprobe unterworfen, reducirt sie selbst bei 80°R. nicht das Kupfer zu Kupferoxydul.

Ich werde in der Campagne  $18^{53}/_{54}$  die Versuche mit diese Substanz nicht nur, sondern auch die Versuche mit dem Extractivstoff wiederholen, da ich bei den Versuchen mit dem Extractivstoff, bei dem mit Bleiessig gefällten und filtrirten Rüben safte die Ausscheidung der schwarzen Bleiverbindung nicht ab

Menge der die schwarze Bleiverbindung bildenden Substanz im Rübensaste doch einen Einsluss auf die Resultate bei den Versuchen mit diesem Saste ausüben und namentlich mit den bei diesen Versuchen beobachteten abweichenden Erscheinungen in Verbindung stehen kann.

Dies vorangeschickt, wollen wir uns zu dem Niederschlage wenden, der entsteht, wenn man Rübensast mit dem 9. Theile seines Volumens Bleiessig vermischt. In diesem Niederschlage sind folgende Substanzen von mir gesunden:

Oxalsäure,
Phosphorsäure,
Citronensäure,
Rübensäure,
Kieselsäure,
Chlor,
Pektin,
Proteinsubstanz,
Fett,

die durch Oxydation schwarz werdende Substanz und Farbstoffe;

auch befinden sich noch darin geringe Mengen von:

Eisen,
Mangan (?) und
Kalk.

Bringt man den mit Bleiessig versetzten Rübensast auf ein Filter, damit die Flüssigkeit vom Niederschlage absliesse, so sind in der Flüssigkeit, wie bereits angeführt wurde, der Extrativstoss und die Basen des Rübensastes, Chlor, Kieselsäure und in geringer Menge Phosphorsäure, Citronensäure und Rübensäure. Wäscht man den Niederschlag mit Wasser aus, um alle ungesällten Substanzen zu entsernen, so wird nach einiger Zeit die ablausende Flüssigkeit sauer, indem von den gefällten Substanzen Antheile von Rübensäure, Citronensäure, Phosphorsäure, Chlor und einer Proteinsubstanz ausgewaschen werden.

Nimmt man den mit Wasser ausgewaschenen Niederschlag, rührt ihn mit Wasser an, zerlegt ihn mit Hydrothionsäure, filtrirt die Flüssigkeit und süsst den Niederschlag aus, so bleiben beim 228

Schweselblei Pektin, Fett, Proteinsubstanzen, die durch Oxydation schwarz gewordene Substanz, Kieselsäure und phophorsaures Eisen.

#### 2. Das Pektin.

Ich habe in frühern Jahren, wenn ich Rübensast mit Bleiessig gefällt und den Niederschlag mit Hydrothionsäure zerlegt habe, in dem Schweselblei, indem ich es mit verdünnter Kalilauge auszog, mehrere Male Pektin gefunden. Wenn ich aus diesem Wege das Pektin in einem Rübensaste nicht sand, so nahm ich an, dass es durch die hei diesem Versahren immer einige Zeit dauernde Einwirkung des Aetzkali in Metapektinsäure verwandelt worden sei. Daher habe ich bei der Ausstellung der Bestandtheile des Rübensastes das Pektin als einen Bestandtheil ausgenommen und erst in der Campagne  $18^{52}/_{53}$  Versuche angestellt, das Pektin im Rübensaste bestimmt nachzuweisen.

Zu diesem Ende habe ich in der Campagne 18<sup>52</sup>/<sub>53</sub> zu wiederholten Malen den Sast aus Rüben, welche in langen schmalen Miethen verwahrt waren, mit Bleiessig gefällt, das Gemenge filtrirt, den Niederschlag ausgesüsst, den ausgesüssten Niederschlag sowohl sofort, als auch, nachdem er getrocknet worden war, mit einer concentrirten Auflösung von kohlensaurem Natron angerührt, das Gemisch filtrirt, den Rückstand ausgesüsst, die so gewonnene Flüssigkeit bis 80° R. erwärmt, mit concentrirtem Essig sauer gemacht, filtrirt, den auf dem Filter befindlichen Rückstand in Ammoniak gelöst, die Lösung mit einer concentrirten Auslösung von kohlensaurem Natron versetzt und hierbei nie bemerken können, dass sich in der Flüssigkeit auch nur eine Spur einer Gallerte bildete. Ferner habe ich das, was bei Behandlung des Niederschlags mit kohlensaurem Natron auf dem Filter zurückblieb, zuerst mit verdünnter Salpetersäure ausgelaugt, bis die ablaufende Flüssigkeit nicht mehr auf Blei reagirte, dann mit Ammoniak und endlich auch zu dieser ammoniakalischen Flüssigkeit eine Auslösung von kohlensaurem Natron gegeben, ohne dass sich auch hier die geringste Spur einer Gallerte zeigte.

Wurden in diesen Versuchen die beiden mit kohlensauren Natron versetzten ammoniakalischen Flüssigkeiten noch ferner so lange mit zerfallnem kohlensauren Natron versetzt, als sich dasselbe in der Flüssigkeit auflöste, so schied sich hierbei allerdings aus beiden Flüssigkeiten eine schleimige Substanz aus, diese aber war nicht pektinsaures Natron, sondern gehörte zur Classe der Proteinsubstanzen.

Endlich habe ich noch 1350 C. C. Rübensast von 1,055 spec. Gewicht mit 150 C. C. Bleiessig vermischt siltrirt, den Rückstand zuerst mit Wasser, dann mit verdünnter Salpetersäure und zuletzt mit Ammoniak ausgelaugt, in der ammoniakalischen Lauge eine tüchtige Quantität zersallnes, kohlensaures Natron ausgelöst, diese Lösung im Wasserbade verdunstet, bis zur starken Salzhaut, hierauf die Salzmasse in Wasser gelöst und die Lösung siltrirt, wobei auf dem Filter ein Rückstand blieb, der nicht die geringste Spur von Pektinsäure enthielt, wohl aber aus Proteinsubstanzen bestand.

Nach diesen Resultaten glaube ich bestimmt behaupten zu können, dass in dem Safte reiser, unverdorbener Rüben kein Pektin enthalten sei, und muss daher das Pektin als Bestandtheil des Rübensastes gestrichen werden.

In Betreff des früher aufgefundenen Pektins vermuthe ich, dass die Rüben, in deren Sast ich das Pektin gesunden habe, (da ich bestimmt weiss, dass diese Rüben in grossen, runden Miethen aufbewahrt gewesen waren) sich in den grossen runden Miethen, aus denen sie entnommen waren, wie dies so leicht geschieht, stark erhitzt gehabt hatten und dass der Sast dieser Rüben in Folge ihrer Erhitzung in den Miethen pektinhaltig geworden war. Ausserdem will ich aber hier noch bemerken, dass ich einmal von einem Fabrikanten eine pektinhaltige Masse erhalten habe, welche sich in seiner Fabrik beim Eindicken des geschiedenen Sastes ausschied, als er Rüben, welche im frischen Dünger gebaut worden waren, vom Felde aus in seiner Fabrik verarbeitete.

Anlangend das Verhalten des Pektins zu den Alkalien und alkalischen Erden und die Erscheinungen, welche es bei der Fabrikation des Rübenzuckers hervorruft, wenn es sich einmal im Rübensaste besinden sollte, so geben hierüber die Arbeiten von Fremy über das Pektin und namentlich seine Abhandlung über das Reisen der Früchte die vollkommenste Belehrung.

(Fortsetzung folgt.)

### -

# four Boundaries in Thereis

# Face

#### THE THE SECTION OF TH

in transcomme in the voi exercisms the land I a like anymerces asserted in the desired AND THE RESIDENCE THE THE THE PARTY OF THE P mustante tomer Tente of small the sent I I 14 THE WALL BEEN WALL ASSESSMENT WAS SEEN THE FIRMS for note the Confederate are assured. The d while it a some freeze or James Brown In. He saile beliefs and. Tong the energy. We if the symmetric and as well to tribing the Bill British the Williams III station to to the series with the learning reprise that were the decreasings for hinestony for denine. So tors indepen se france una de marrimane des sindaches es mim la mes uneuchen. De um nur mit um Cerhar milyonethem fremen aut susmitte at merimitate. In sie n gowann in marken. Miss sch die Geffereitschen Form A fin worthwishe konsenangsvine iderstree:

Farmely von Gerbare

		same and active
()zála/ause	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$C_4H_2O_8$
() annihitature	$\begin{cases} C_{2}()_{2} \\ H \\ S \\ O_{2} \end{cases} NH$ $\begin{cases} C_{2}()_{2} \\ H \\ S \\ O_{2} \end{cases}$	$C_4H_2 \begin{cases} O_6 \\ Am^* \end{cases}$
() numbel	$ \begin{pmatrix} C_2 O_2 \\ H \\ H \end{pmatrix} $ $ \begin{pmatrix} C_2 O_2 \\ H \\ H \end{pmatrix} $ NH	$C_4 H_2 \begin{cases} O_4 \\ Am_2 \end{cases}$
*) Am - NII.	\ 44 /	•

Es giebt also zwischen unserer Anschauungsweise eben so grosse Verschiedenheiten, als man zwischen den vorstehenden Formeln beobachtet. In einem gegebenen Amid, z. B. Dibenzoylphenylamid oder Aethyldiacetamid, welche vollständig analog sind, nehmen wir die Existenz derselben Gruppen, Benzoyl, Phenyl, Aethyl, Acetyl an; nur ordnen wir sie in andrer Weise. Gerhardt lässt diese Amide vom Typus Ammoniak deriviren; ich habe es vorgezogen, sie an die Säuren, demnach an den Typus Wasser anzuknüpsen.

Diese Verschiedenheit in unsern Ansichten würde nicht verdienen, der Gegenstand einer gründlichen Discussion zu werden, wenn sie nicht eine Gelegenheit darböte, über einige interessante theoretische Fragen zu verhandeln. Es sei mir daher erlaubt, einige Beobachtungen mitzutheilen, welche die von mir ausgesprochenen Ansichten erläutern und rechtsertigen werden.

Die erste Betrachtung, welche ich für meine Ansicht benutze, gründet sich auf das, was ich die Tendenz der Typen zur Stabilität nennen werde. Diese Tendenz der complexen Verbindungen, ihren Typus zu erhalten, d. h. die Anordnung ihrer Moleküle, wird durch das Ganze der unter dem Namen der Phanomene der Substitution bekannten Erscheinungen wiesen. Häufig widersteht die molekülare Anordnung einer Verbindung einer Reihe von Angrissen, welche das Molekül selbst unter dem Einflusse verschiedener Reagentien erleidet. Ich will nur ein Beispiel ansuhren. Die Salpetersäure wirkt auf die Benzoësăure, es bildet sich Nitrobenzoësäure, in welcher der Typus des ursprünglichen Moleküls unverändert bleibt. Durch Schweselwasserstoff wird die Nitrobenzoësäure verändert und in Benzaminsäure umgewandelt, ohne dass der Typus verändert würde. Die Beziehungen, welche zwischen diesen verschiedenen Produkten existiren, werden durch folgende Formeln ausgedrückt:

Eben so verhält es sich, wenn Ammoniak auf die Elemente einer Säure einwirkt. Nachdem 2 Moleküle Sauerstoff weggenommen worden sind, werden sie, um das angegriffene molekülare Gebäude zu erhalten, durch den Rückstand NH ersetzt.

Das Gleichgewicht ist alsbald wiederhergestellt und der Typus erhalten.

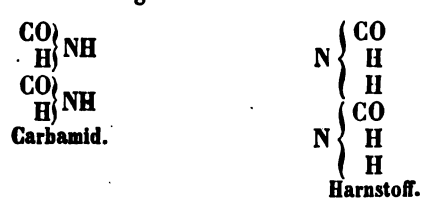
Die vorstehenden Argumente, denen ich übrigens nur einen secundären Werth beilege, scheinen mir durch folgende Betrachtungen unterstützt zu werden, welche sich auf die Eigenschaften der von einem Typus abgeleiteten Verbindungen beziehen.

Die gewöhnlichsten Thatsachen beweisen, dass die Eigenschaften der Körper gleichsam als eine Function der Natur der Moleküle und der molekülaren Gruppen, welche sie enthalten, und der Anordnung der Moleküle und Gruppen, d. h. des Typus angesehen werden können. Der Einfluss dieser beiden Elemente muss bei der Untersuchung der Eigenschaften berücksichtigt werden. Es würde nach meiner Ansicht ein Irrthum sein, den Typus als eine rein mechanische und hinsichtlich der Eigenschaften unwirksame Sache zu betrachten. Eine Verbindung, welche einer Menge andrer zum Typus dient, muss ihnen ein eigenthümliches, je nach dem Falle mehr oder weniger deutliches Gepräge geben. Es ist klar, dass die Eigenschaften aller Substanzen, welche wir auf das Ammoniak oder auf das Ammoniumoxydhydrat beziehen, in Allem diese Ableitung, diese Verwandtschaft zu erkennen geben müssen. Ich weiss wohl, dass die Eigenschaften schwächer werden und sich abstumpfen können, wenn gewisse Moleküle in das System eintreten. So sollen z. B. 2 Moleküle C<sub>2</sub>O<sub>2</sub> so kräftige negative Eigenschaften haben, dass sie, indem sie den Wasserstoff ersetzen, eine so basische Verbindung, wie Ammoniumoxydhydrat, in eine starke Säure, in Oxaminsäure verwandeln. Es scheint mir natürlicher und genauer, zu sagen: die Oxaminsäure ist durch Substitution veränderte Oxalsaure, als sie auf Ammoniumoxydhydrat zu beziehen; die Benzaminsäure von der Benzoësäure abzuleiten, die Hippursäure auf dieselbe Benzoësäure zu beziehen, anstatt sie vom Ammoniak abzuleiten, wie es vor Kurzem Dessaignes gethan hat.

Wenn die Eigenschaften der Verbindung, welche als Typus dient, wenig hervortretend sind, so sieht man leicht ein, dass die Einführung sehr positiver oder sehr negativer Moleküle den Derivaten bald basische, bald saure Eigenschaften mittheilen

ss. So kann das Wasser, eine indissernte Substanz, starken sen oder starken Säuren zum Typus dienen. Nach dem so en erläuterten Verhältniss ist der Einsluss des Typus auf die uren oder basischen Eigenschasten der Derivate des Wassers at Null.

Aber dieser Fall schliesst diejenigen nicht aus, wo der influss des Typus erkennbar ist. Um meine Idee deutlich szudrücken, wird es genügen, die Fälle zu erwähnen, in denen vei Körper, welche genau dieselben molekülaren Gruppen entsten, dennoch verschiedene Eigenschasten besitzen. Eine der etrachtungen, welche mich am meisten veranlassten, die Anchten über die Constitution der Amide auszusprechen, ist gerade ese Art von Phänomenen. Der Harnstoff und das Carbamid ad Körper, welche nach meinem Dafürhalten genau dieselben oleküle und dieselben Gruppen enthalten, und ich erkläre die erschiedenheit ihrer Eigenschasten durch die Annahme, dass er Harnstoff ein Ammoniak und das Carbamid ein Amid ist, ie solgende Formeln zeigen:



Aehnliche Beziehungen existiren, wie ich glaube, zwischen len Verbindungen, welche man Hydramide genannt hat und den lkaloiden, in welche diese Verbindungen sich so leicht umrandeln.

# XLII.

# Untersuchungen des Commissbrodes und der Kleie.

Von

# Poggiale.

(Auszug des Verfassers.)

(Journ. de Pharm. et de Chim. Sept. 1853, p. 198.)

Veranlasst durch das französische Kriegsministerium, untersuchte Poggiale die chemische Zusammensetzung des Commissbrodes, wie es in den Armeen der europäischen Mächte vertheilt wird; ferner die Zusammensetzung des Brodes in den Verpflegungsanstalten von Paris und des Mehls, sowohl des zum Commissbrod verwendeten, als auch des gewöhnlich im Handel vorkommenden. Folgendes ist das Resultat seiner zweijährigen Arbeit, die er der Pariser Akademie vorgelegt hat.

Er giebt den Weg an, den er eingeschlagen, um das Verhältniss der organischen Stoffe, des Wassers, der fetten und der stickstoffhaltigen Bestandtheile, des Stärkemehls, des Dextrins und Zuckers zu bestimmen. Die Menge der stickstoffhaltigen Substanz wurde bestimmt, indem sie nach Zerstörung der Stärke durch Diastas auf einem Tuch gesammelt wurde. Um den Gehalt an Stärke zu ermitteln, wurde dieselbe durch Diastase in Zucker verwandelt und dieser mittelst weinsauren. Kupferoxyd-Kalis bestimmt.

Untersucht wurden die Commisbrode von Frankreich, Belgien, den Niederlanden, Baden, Preussen, Frankfurt, Baiern, Würtemberg, Spanien, Piemont und Oestreich, und zwar hinsichtlich der Bereitung, des Backens, des Geschmacks, des Geruchs, der Farbe etc., wonach sich das französische als das vorzüglichste herausstellte. Das Maximum des Gehalts an stickstoffhaltiger Materie ist, den Angaben gemäss, 8,95 p. C., das Minimum 4,85. Das französische Brod enthält den meisten, das preussische den wenigsten Kleber. Der Stickstoff wurde durchgängig nach der Peligot'schen Methode bestimmt.

Das französische Commissbrod enthält weniger stickstofftaltige Substanz als das Brod erster aber mehr als das Brod weiter Qualität der gewöhnlichen Bäckereien.

Chemische Zusammensetzung der Kleie. Die Kleie wird on Vielen für eine wesentlich nährende, an Kleber reichere labstanz als das Getreide gehalten, von Anderen für eine chädliche.

Ist der Kleber- und Stärkegehalt der Kleie so bedeutend is man bisher angenommen? Darf man alles das als nährenen Bestandtheil betrachten, was man durch Säuren, Alkalien nd alle die Lösungsmittel von der Kleie abscheidet, die man ur Isolirung der Cellulose anwendet? Darf man ohne Nächeil alle in dem Mehl enthaltene Kleie in das Brod übergehen sien? Welches ist die chemische Zusammensetzung der Kleie? as sind die Hauptfragen, die Poggiale zur Entscheidung zu ringen suchte.

Man bestimmt allgemein den Gehalt an Cellulose in Kleie nd Getreide durch successive Behandlung mit verdünnten Säuren nd Alkalien, kochendem Wasser, Alkohol und Aether. Analyrt man die Kleie nach dieser Methode, so hinterlässt sie 5,73 C. Cellulose und man nimmt an, dass der Verlust die Menge as nährenden Bestandtheils bezeichne. Diese Annahme ist jesch durchaus unzulässig, weil die im Kerne des Korns entitene fein zertheilte Cellulose durch Alkalien und Säuren ifgelöst wird. Selbst kochendes Wasser nimmt sie (in Folge er feinen Zertheilung) auf, wenn die Entwicklung des Korns och nicht vollendet ist. Und ausserdem enthält die Kleie noch idere nicht assimilirbare Stoffe, deren Menge durchaus nicht ering ist, wie sich aus Folgendem ergiebt.

- A. Nach der Behandlung der Kleie mit Diastas zeigte der ickstand unter dem Mikroskope theils weisse, theils mehr oder eniger braune Zellen und eine beträchtliche Anzahl fettiger ügelchen. Die Stärkekörnchen waren vollständig verschwunden I Theile Kleie gaben 2,55 Wasser, 6,26 Glucose und 11,19 alöslichen Rückstand bestehend aus Cellulose und stickstoffaltiger Substanz.
- B. Kleie, nach Peligot's Methode analysirt, gab 13,403. C. stickstoffhaltiger Materie. Doch ist nicht der ganze Sticktoff in assimilirbaren Verbindungen vorhanden. In der That

Kleie, die nach einander durch die Verdauungsorgane zweier Hunde und einer Henne gegangen war, gab 3,516 p. C. nicht assimiliebare stickstoffhaltige Substanz. Behauptet man dahr, dass die Nahrhaftigkeit der Speisen mit der Menge der dann sich befindenden stickstoffhaltigen Substanzen wächst. so git dies nur unter der Voraussetzung, dass die letzteren assimiliebar sind. Das Stroh des Weizens, des Roggens, der Gerste, der Hafers, der Weizenspreu etc. enthalten nach den Untersuchungen von Boussingault und Payen 2 bis 17 p. C. Stickstoff Niemand aber hält sie für nahrhaft; sie widerstehen wie die holzigen Theile der Kleie der Einwirkung der Verdauungswertzeuge gewisser Thierklassen.

- C. 100 Thede der von Stärke durch Diastas befreiten Kleie gaben mit Salzsäure behandelt 19,563 Zucker, welcher also nur ein Zersetzungsprodukt der Cellulose sein konnte.
- D. Kleie, die zuvor der Wirkung der Verdauungswerkzeige zweier Hunde ausgesetzt gewesen war, wurde mit durch Sazsäure angesäuertem Wasser einige Minuten gekocht, wobei sie 40,501 p. C. ihres Gewichts verlor, und 21,358 Glucose lieferte. Der Rückstand wurde in der Wähme mit Kalilösung behandel, wobei noch 37,552 p. C. aufgelöst wurden. Also die Kleie wörde vor der Behandlung mit Säure und Alkali noch 80 p. C. abrende Substanz enthalten, wenn man, was allerdings unzulässig ist, annehmen wollte, dass die gelösten Substanzen assimilirbar seien.
- E. 10 Grm. Kleie, die bereits durch die Verdauungsorgans zweier Hunde gegangen war, wurden mit 15 Grm. concentrirter Schwefelsäure behandelt, und gaben 4,15 Glucose. Dieselbe Quantität reiner Cellullose gab 4,17 Glucose.
- F. 56 Grm. trockner und durch Diastas von Stärke vollständig befreiter Kleie verloren im Verdauungsacte nur 13 Grm an fetter und stickstoffhaltiger Substanz.
- G. Endlich beweisen zahlreiche mit verschiedenen Thieresangestellte Versuche, dass dieselben, wenn sie mit Kleie gefütter wurden, bedeutend an Gewicht verloren.

Alfe diese Thatsachen sprechen dafür, dass die Kleie viel Celfulose und viel nicht assimilirbare Substanzen enthält.

Noch giebt Poggiale die Methoden an, deren er sich bei Bestimmung des Wassers, des Zuckers, der löslichen sticksteß treien und stickstoffhaltigen, der unlöslichen stickstoffhaltigen und der fetten Substanzen, der Stärke, der Salze und der Holzsubstanz bediente; und es geht aus seinen Analysen hervor, dass die Kleie 44 p. C. assimilirbare und 56 p. C. zur Ernährung untaugliche Stoffe enthält. Dieser hohe Gehalt an unverdaulichen Substanzen rechtfertigt demnach die vollständige oder theilweise Abscheidung der Kleie vom Mehl und man muss den durch das Beuteln des Mehls hervorgebrachten Verlust als einen unvermeidlichen ansehen.

Die Zusammensetzung der Kleie fand Poggiale wie folgt:

Wasser	12,	669	
Zucker	1,	909	
Lösliche stickstofffreie Substanz (Dextrin etc.)	.7	709	
Lösliche stickstoffhaltige Substanz (Albumin)	5,	615	
Accimiliation .	3,	867	
Unlösliche stickstoffhaltige Substanz assimilirbar	3,	516	
Fette Substanzen	2,	877	
Stärke	21,	692	
Holzfaser	34,	575	
Salze	5,	514	
	99,	943	_

# XLIII.

# Zur Kenntniss einiger flüchtiger Basen.

Von

# A. von Planta und Aug. Kekulé.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVII, 1.)

Um die Stellung einiger der flüchtigen Basen, die in der Natur fertig gebildet vorkommen, zu den drei von Hofmann aufgestellten Classen zu erforschen, haben die Vf. einige jener Basen mit den Jodiden und Bromiden der sogenannten Alkoholradicale behandelt und theilen zunächst die mit dem Nicotin erhaltenen Resultate mit.

Das zur Untersuchung verwendete Nicotin war von E. Merck und erwies sich als ganz rein.

Jedäthyl und Nicotin wirken schon bei gewöhnlicher Temperatur auf einander, viel schneller bei 100° C., dann muss man aber das Gemisch in Röhren einschliessen, sonst wird es aus

dem Gefäss herausgeschleudert. Die Masse erstarrt beim Erkalten zu gelben Krystallen, neben welchen sich ein rothes jodhaltiges Zersetzungsprodukt befindet, das sich in Wasser theilweis als harziges Pulver absetzt. Die gelben Krystalle lösen sich sehr leicht in Wasser, nur wenig in Alkohol und Aether, sie zersliessen an seuchter Lust. Aus heisser alkoholischer Lösung erhält man sie in Gestalt warzensörmig gruppirter Säulen, sie sind

Aethylnicotinjodid und enthalten in 100 Th. 53,55 Jod. Die Rechnung nach der Formel  $C_{14}H_{12}NJ$  verlangt als procentige Zusammensetzung:

C 35,43  
H 5,06  
N 5,90 = 
$$C_{10}C_{4}H_{5}$$
NJ.  
J 53,61

Auf ähnliche Weise erhält man Aethylnicotinbromid, welches in seinen Eigenschasten der vorigen Verbindung sehr gleicht, nur sind die Krystalle noch zersliesslicher und selbst in absolutem Alkohol ziemlich löslich.

Aethylnicotin entsteht aus dem Jodid oder Bromid nicht durch Kali, wohl aber durch frisch gefälltes Silberoxyd. Es reagirt stark alkalisch, wirkt ätzend auf die Epidermis, schmeckt bitter, ist geruchlos und treibt aus den Salzen Ammoniak und die Oxyde der Metalle und alkalischen Erden aus. Beim Stehen an der Lust färbt sich die Lösung der Basis tief rothbraun, zieht Kohlensäure an und scheidet bei dem Versuch, sie concentriren zu wollen, braune zähe Tropfen aus, die nach faulen Fischen riechen und in Wasser nur schwierig löslich sind.

Die Salze des Aethylnicotins scheinen in Wasser alle leicht löslich zu sein, und Pikrinsäure bildet einen gelben flockigen Niederschlag. Die chlorwasserstoffsaure Verbindung krystallisirt, die schwefelsaure, salpetersaure, oxalsaure und essigsaure nicht

Aethylnicotinplatinchlorid fällt beim Vermischen der chlorwasserstoffsauren Basis mit Platinchlorid als flockiger gelblicher Niederschlag, der bald orangeroth und krystallinisch wird: Aus heissem Wasser scheidet er sich in rhombischen Prismen aus, die in Alkohol fast, in Aether ganz unlöslich sind. Sie bestehen aus

 $C_{14}H_{12}NCl + PtCl_2 \text{ oder } C_{10}C_{4}H_5NCl + PtCl_2$ 

in 100 Th. aus:

Gefunden.								
- C	26,65	26,61		27,36	27,35			
H	3,81	3,94		4,08	4,15	1		
N	4,44							
CI	33,79		•					
Pt	31,31	3	1,26 3	1,33		31,27	31,53	31,17

Aethylnicotingoldchlorid krystallisirt aus heisser wässriger Lösung in goldgelben Nadeln, die aus C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>NCl + AuCl<sub>3</sub> bestehen.

Palladiumchlorür giebt mit chlorwasserstoffsaurem Aethylnicotin beim Verdampfen eine braune gummiartige Masse, die aus Alkohol in braunen rhombischen Tafeln krystallisirt.

Athylnicotinquecksilberchlorid ist ein weisser flockiger Niederschlag, der harzartig zusammenballt und beim Erwärunen chmilzt, in siedendem Wasser löslich und aus diesem warzenbrmig krystallisirend. Die Verbindung besteht aus C14H12NCl + 3HgCl.

Bei weiterer Behandlung des Aethylnicotins mit Jodäthyl idete sich kein höheres Substitutionsprodukt durch fernere Aufthme von Aethyl und die Vff. reihen deshalb das Nicotin in e Classe der Nitrilbasen ein, so dass sein Kohlenwasserstoff 10H7 die Rolle der 3 Aeq. H des Ammoniaks spiele, ohne die ihere Gruppirung dieser Elemente zu kennen.

Das Aethylnicotin zerfällt beim Erhitzen in ein rothbraunes el und eine wässrige stark alkalisch reagirende Flüssigkeit, elche beide die Haut 'gelb färben und höchst durchdringend ach faulen Fischen riechen. Dieselbe Zersetzung erleiden das odid und Bromid, beim Erhitzen mit Kali und auch die oben rwähnte freiwillige Zersetzung der Basis, sowohl beim Verdunten im lustleeren Raume, als auch beim Stehen für sich, scheint erselben Natur zu sein.

### XLIV.

# Ueber eine neue Darstellungsweise des Toluidins.

Von

#### J. Chautard.

(Journ. de Chim. et de Pharm. Sept. 1853, p. 166.)

Bei Behandlung des Terpenthinöls mit Salpetersäure bil sich eine harzige Masse, die sich beim längeren Kochen wie auflöst. Wird die saure Flüssigkeit mit Wasser verdündt, scheidet sich daraus ein safrangelbes Harz ab. das nach Ghardt aus zwei verschiedenen Harzen besteht; das eine sich in Ammoniak mit rother Farbe, und kann aus der Löst durch Säuren in Form gelber Flocken wieder gefällt werd das andere ist in Ammoniak und fixen Alkalien unlöslich. Deiden Harze enthalten die Elemente der Untersalpetersäure.

Man kann sich leicht von dem beträchtlichen Stickstoff halt des Gemisches überzeugen durch die Ammoniakdämpfe, tes mit Kahlauge behandelt verbreitet. Zu gleicher Zeit nich man einen eigenthümlichen, knoblauchartigen, äusserst unah nehmen Geruch wahr, welcher von einem Alkaloid herzurüht scheint, das sich bei der Einwirkung des Kali neben dem konniak bildet.

Gedenkt man der verschiedenen Darstellungsweisen künstlichen Alkaloide, so kann die Entstehung eines sold Körpers bei der angegebenen Reaction nicht befremden. Destillation gewisser stickstoffhaltiger Verbindungen mit Kalf ja das gewöhnliche Mittel, organische Basen zu erhalten.

Die Behandlung des Harzes mit Kahlauge nimmt man einem Destillirapparate vor. Die Mischung färht sich dunkelbratroth, bläht sich auf und erhitzt sich daher ziemlich stark. die Vorlage geht eine stark alkalische Flüssigkeit über, des Geruch ammoniakalisch und zugleich dem des Phosphorwassstoffs ähnlich ist. Hört das Aufblähen auf, so erwärmt man

letorte so lange, als noch merklich Ammoniak entweicht. Um ie Reaction zu reguliren, besonders wenn man mit grössern lengen des Harzes operirt, thut man wohl, eine tubulirte Reprire anzuwenden, und mittelst einer Sförmig gebogenen Tricherröhre die Kalilauge allmählich zuzusetzen; jeder Zusatz versacht ein sehr hestiges Ausblähen, das jedoch sogleich wieder achlässt. Bei Beobachtung dieser Vorsichtsmassregel ist ein ebersteigen der Flüssigkeit nicht zu sürchten und man erhält isserdem viel weniger freies Ammoniak.

Die harzige Masse, welche sich noch im Destillate befindet, ist sich durch einen geringen Salzsäureüberschuss entfernen. im Eindampfen im Wasserbade erhält man eine krystallinische isse, die ein Gemisch von Salmiak und dem salzsauren Salze gebildeten Alkaloids ist. Behandelt man sie mit concentem Alkohol, so bleibt der grösste Theil des Salmiaks ungest zurück. Man filtrirt, verdampft zur Trockne und löst den ekstand in wenig Wasser. Versetzt man die Lösung mit Goldlorür, so scheidet sich bald eine krystallinische Masse ausses Krystalle schmelzen in Wasser von 50 bis 60°, lösen sich i etwas höherer Temperatur und scheiden sich beim Erkalten prachtvollen gelben Nadeln aus.

Diese Nadéln, in der Leere getrocknet, zeigen eine Zusamensetzung, die mit der des von Muspratt und Hofmann alysirten *Toluidins* ziemlich gut übereinstimmt. Das Resultat r Analyse ist folgendes:

- 0,189 Grm. des Goldsalzes wurden mit Kalk geglüht. Der glühte Niederschlag von Chlorsilber wog 0,243 Grm., entrechend 0,060; d. i. 31,80 p. C. Chlor.
- 0,485 Grm. desselben Salzes, mit Kupferoxyd verbrannt, ben 0,103 Wasser und 0,341 Kohlensäure, oder 0,0114 Grm. asserstoff, d. i. 2,3 p. C. Wasserstoff und 0,093 Grm. Kohlenstoff, d. i. 19,1 p. C. Kohlenstoff.
- 0,104 Grm. des Salzes in einem kleinen Porcellantiegel vorhtig geglüht, gaben einen Rückstand von 0,045 Grm., d. i. ,26 p. C. Gold.

Eine directe Stickstoffbestimmung endlich gab 3,40 p. C. ckstoff.

	Gefunden.	Berechnet.
C	19,17	18,85
H	2,35	2,02
Cl	31,80	31,87
Au	43,26	44,10
N	3,40	3,14

Demnach ist die Formel des Goldsalzes: Au<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, C<sub>14</sub>H<sub>2</sub>N, HCl.

Das stickstoffhaltige Harz, das zur Bereitung dieses A dient, lässt sich durch Oxydation des Colophoniums mitte petersäure in grösserer Menge darstellen. Man erhält Ox und beim Eindampfen der Mutterlauge Terpenthinsäure Verbindung dieses Harzes mit mehr salpetriger Säure man mittelst einer Mischung von concentrirter Schwe und dem Monhydrat der Salpetersäure. Dieses Gemisch telbar zu Terpenthinöl oder Colophonium gesetzt, veranla Zersetzung derselben, die unter Wärmeentwicklung bis 2 zündung vor sich geht. Die Reaction ist weniger hestig man das oben besprochene Harz anwendet; man kan dabei im Wasserbade ohne Gesahr erhitzen. Man säht edurch Wasser und wäscht es zu wiederholten Malen mit dem Wasser. Beim Erkalten erstarrt es zu einer sest brüchigen Masse, die schwerer als Wasser ist.

# XLV,

Beetimmung des Eisens, Cyans, Cyan serstoffs und Schwefelcyanwasserste durch volumenometrische Analyse.

### Y<del>o</del>z *Th. Meropoth.*

(Chem. Gaz. Aug. 1853. No. 259, p. 294.)

Seine frühere volumenometrische Probe (s. dies. Jou p. 255) wendet der Verf. mit einigen Modificationen z

stimmung des Eisens in Aschen, Guano u.s. w. der Blausäure und des Schweselcyanwasserstoffs an. Das Versahren ist solgendes:

# 1. Bestimmung des Eisens in Pflanzenaschen u. s. w.

Die Asche oder die zu untersuchende Substanz wird mit Salzsäure gekocht und das Ganze zur Trockne verdampst. Der Rückstand wird mit wenig starker Salzsäure übergossen und so large damit behandelt, als sich etwas löst, die Lösung hierauf mit Wasser verdünnt und fiktrirt. Das Filtrat erhitzt man mit en Paar Tropfen Salpetersäure und fällt durch Ammoniak alles Eisenoxyd aus. Der gewaschene, getrocknete und gewogene Niederschlag wird hierauf in siedender Salpetersäure gelöst, die Lösung in eine Bürette gebracht und daraus 5, 10 oder 20 Masstheile in das Colorimeter gegossen, mit Ueberschuss von Schwefelcyankalium versetzt und das Gemisch mit der nöthigen Henge Wasser verdünnt. Die Farbe desselben vergleicht man knn mit derjenigen, welche durch allmählichen Zusatz einer termalen Eisenlösung von bekanntem Gehalt zu dem mit Schwedeyankalium versetzten Wasser entsteht, welches sich in einem ndern Colorimeter von ähnlichen Dimensionen befindet.

# 2. Bestimmung des Cyans und Cyanwasserstoffs.

Sie beruht auf der bekannten Umwandlung der Blausäure n Schweselcyanwasserstoff. Man destillirt zuerst die Blausäure us der Cyanverbindung ab, behandelt sie mit Ammoniak und unffach-Schweselammonium und dampst gelinde zur Trockneb. Die rückständige Salzmasse wird gelöst, in das Colorimeter ebracht und hier mit Eisenchloridlösung vermischt. Das Verahren der Farbenvergleichung ist wie vorher. Die Genauigkeit oll so gross sein, dass \*/2000 Grm. Cyanwasserstoff noch mit schärse bestimmt werden kann.

# 2. Bestimmung des Schwefelcyankaliums im Sprichel.

Die abweichenden Angaben über den Gehalt des Speichels in Schweselcyankalium sucht der Vers. in der unsichern Mehode der bisherigen Bestimmung. Er dampste den Speichel zur rockne, behandelte den Rückstand mit verdünnter Salzsäure,

filtrirte und profte das Filtrat im Colorimeter. So erhielt er nach seiner Ansicht zuverlässigere Resultate, welche sich folgendermassen berausstellten:

	Angewendete Menge d.	Schwefeleyan- menge dess.	Schwefeleyankalum in 10000 Th. Sp.
	Speichels. Grm.		
	( 1603*)	0,1001	1.044
0	509	0,0065	0,215
Speichel eines	( 790*)	0,0463	0.981
24jähr. Mannes	400	0.0085	0,356
	806	0,0277	0,575
	( 2014,3*)	0.0967	0.803
Speichel eines	588 9	0.0228	0,650
18jähr. Menschen	602,5	0,0199	0,555
	614,2	0.0030	0.078
Speichel einer	650	0,0041	0,103
28jähr. Frau	395	0,0081	0,339

In den mit \* bezeichneten Versuchen ist ein durch Tabakrauchen erregter Speichel angewendet worden.

# XLVI.

# Ueber die Bestimmung der Alkalien in Mineralien.

Von

#### L. Smith.

(Sillim. Amer. Journ Jul. 1853. Vol XVI, No. 46, p. 53.)

(Fortsetzung von LIX, p. 159.)

Um die Alkalien, welche als schwefelsaure Salze vorhander sind, von einander zu scheiden, müssen sie in Chlorverbindungen umgewandelt werden. Dies geschieht nach dem Vf. am leichtesten und vollständig durch Kochen mit Chlorblei. Das Filter von schwefelsaurem Bleioxyd wird dann mit Schwefelwasserstof vom überschussigen Chlorblei befreit und schliesslich zur Trocker gedautoft und geglüht.

Um vorläufig die Natur der anwesenden Alkalien zu erkennen, nimmt der Vers. eine höchst geringe Menge der trocknen Chloride und übergiesst sie auf einem Glasplättchen mit einem Tropfen wässriger und nicht zu concentrirter Platinchsoridlösung. Ist Kali vorwaltend, so entsteht bald der bekannte gelbe Niederschlag, ist auch Natron da, so zeigen sich an den Rändern des sintrocknenden Tropsens die prismatischen rothen Krystalle des Vatrondoppelsalzes und jedenfalls wird bei zweifelhaften Fällen lie mikroskopische Prüfung mit dem Polarisationsapparat (dies. lourn. LVII, 376) genügenden Aufschluss geben. Ist sehr viel Cali und nur wenig Natron da, so lässt man den gelben Kaliniederschlag auf einem Uhrglas sich absetzen und giesst die Flüssigkeit davon auf eine Glasplatte ab. Nur ist besondere Sorgfalt rücksichtlich der langsamen Verdampfung des Tropfens zu empfehlen, weil bei zu schnellem Verdampfen oder bei Anwendung zu stark concentrirter Platinchloridlösung die Anwesenneit der Natronverbindung leicht übersehen wird. Ganz besonlers aber wird die Erkennung des Natriumplatinchlorids durch die Anwesenheit des Lithiums beeinträchtigt, weil dessen Chlorverbindung so deliquescirend ist, dass die Natriumverbindung nicht zum Auskrystallisiren gelangt, oder wenigstens nicht gut erkennbare Krystalle bildet. Es ist daher für einen solchen Fall am besten, erst durch Aether-Alkohol das Chlorlithium zu entfernen.

Ueber die Trennung der Alkalien von einander giebt der Vers. nichts Neues. In Bezug auf die Scheidung des Lithions befolgt er Rammelsberg's Methode und theilt noch einige Versuche mit, welche die hinlängliche Genauigkeit dieses Verfahrens bestätigen. Zu dem Lösungsmittel mischt er gleiche Volumina absoluten Alkohols und reinen Aethers zusammen; die zu behandelnden Chloride trocknet er etwas über 100° und digerirt sie 24 Stunden mit dem Aether-Alkohol unter öfterem Umrühren. Das Lithion wird als schwefelsaures Salz bestimmt. Versuche mit Alkohol-Chloroform (zur Ausziehung des Chlorlithiums) gaben nicht so genügende Resultate als die Anwendung des Aether-Alkohols.

Rücksichtlich des Aufschliessens der Silicate hat der Verf. fernere Versuche angestellt und sein Verfahren derart geändert, Jass er die Anwendung des Flussspaths verworfen hat und statt desselben nur Chlorcalcium gebraucht. Da aber die directe Anwendung dieses zerfliesslichen Salzes nicht thunlich ist, so mischt er jetzt 1 Th. des fein pulverisirten aufzuschliessenden Minerale mit 5 - 6 Th. kohlensaurem Kalk und 1/2 - 3/4 Th. pulverformigen Salmiaks und erhitzt das Gemenge 30 - 40 Minuten bis zur hellen Rothgluth. Die Einwirkung des Kalks ist meist vollständig, ohne dass das Gemenge schmilzt und die Alkalien lassen sich sehr leicht trennen, denn man kann sie schon mit blossen Wasser aus der geschmolzenen Masse ausziehen, wenn mas letztere zwei bis drei Stunden lang unter steter Erneuerung de Wassers kocht. Filtrirt man, so sind im Filtrat die Chloride der Alkalien und alkalischen Erden und etwas kanstischer Kallgelöst, alles Uebrige des Minerals bleibt auf dem Filter. Indesses enthält dieser Rückstand bisweilen noch 1/5-1 p. C. an Alkalies und der Sicherheit halber ist es am besten, ihn noch ein Mal mit seinem halben Gewicht Salmiak im Platintiegel zu glüben und die geglühte Masse mit Wasser wie vorher zu behandele. Aus der wässrigen Lösung fällt man durch kohlensaures Ammoniak mit der bekannten Vorsicht den Kalk und die etwa vorhandenen andern alkalischen Erden und verfährt dann zur Trennung der Alkalien wie oben beschrieben ist.

Diese Methode des Ausziehens der Alkalien ist aber nicht anwendbar, wenn das Mineral Borsäure enthält. Wie in diesen Fall zu verfahren, will der Verf. in einer spätern Abhandlung mittheilen.

Was die Verhältnisse zwischen dem koblensauren Kalt und Salmiak anlangt, so hat der Verf. viele derselben geprüßt und die oben angeführten hauptsächlich deshalb' am besten gefunden, weil durch sie selbst die am schwersten zersetzbaren Mineralen angegriffen und aufgeschlossen werden und eine zu große Menge Chloride, die bei weiterer Analyse hinderlich sind, vermiedet wird. Bei dem Aufschliessen ist es immer besser, ein Kohlenfeuer statt der Lampe anzuwenden, damit ein vollständiges Aufschliessen erfolge.

Schliesslich empfiehlt der Verf. neben seiner Methode auch die Aufschliessung mittelst eines Gemisches von 3 - 4 Theilen kohlensauren Baryts und 2 Theilen Chlorbaryums, welches die

Scate bei viel niedrigerer Temperatur als kohlensaurer Baryt ein zersetzt; aber dasselbe soll lange nicht so viel leisten, als Anwendung des kohlensauren Kalks mit Salmiak.

### XLVII.

tinwirkung von Phosphor, Schwefel, Arsen und Antimon auf gewisse Arten Salze.

Von

#### J. W. Slater.

(Chem. Gaz. Aug. 1853. No. 261, p. 329.)

- 1. Uebermangansaures Kali wird sowohl bei gewöhnlicher imperatur, als auch im Kochen durch Phosphor, pulverisirtes itmon und Arsenik und Schwefel zersetzt; die Einwirkung des sens findet augenblicklich statt, Schwefel wirkt vergleichsweise hwach. Mit Phosphor sind die Zersetzungsprodukte Manganperoxydhydrat, phosphorsaures und phosphorigsaures Kali, un gekocht wurde, sonst dieselben mit Ausnahme des phosprigsauren Salzes; mit Schwefel entsteht Mangansuperoxyddrat und schwefelsaures, mit Antimon das Superoxydhydrat antimonsaures Kali.
- 2. Chromsaure Salze. Die beiden Kalisalze, das rothe delbe, werden durch Phosphor bei gewöhnlicher Tempetur zersetzt, es bilden sich phosphorsaures Kali und ein Nieschlag von phosphorsaurem Chromoxyd, doch ist selbst nach dem Jahre die Flüssigkeit noch gefärbt und wird erst durch chen völlig zersetzt. Die Lösung des zweifach-chromsauren des färbt sich dann grün und enthält neben phosphorsaurem eh phosphorigsaures Kali und phosphorsaures Chromoxyd in der Phosphorsäure gelöst. Aehnlich ist das Verhalten gegen benik. Schwefel wirkt nicht ein.

Chromsaures Kupferoxyd wird in kochender Lösung durch sphor in Kupfer, Phosphorkupfer und phosphorsaures Chrom-

oxyd zerlegt, in der grunen sehr sauren Lösung ist phosphorige Säure, Phosphorsaure und phosphorsaures Chromoxyd enthalten.

Chromsaures Bleioxyd wird beim Sieden mit Phosphor nicht merklich zerlegt. Die Flüssigkeit enthält freie phosphorige und Phosphorsäure, die sich auf Kosten der atmosphärischen Lust gebildet haben und wovon die Phosphorsäure eine beträchtliche Menge chromsaures Bleioxyd löste. Aehnlich verhält sich Arsenik.

- 3. Chlorsaure Salze. Wird eine Lösung von chlorsauren Kali mit Phosphor gekocht, so enthält sie dann ein Gemenge von phosphorigsaurem und phosphorsaurem Kali, Chlorkalium und unzersetztes chlorsaures Kali. Mit Arsenik entsteht arsensaures Kali und Chlorkalium.
- 4. Salpetersaure Salze. Salpetersaure Baryterde wird durch Phosphor im Sieden nicht zerlegt, aber durch Arsenik, indem arsenigsaure Baryterde in freier arseniger Säure sich löst.

Salpetersaures Bleioxyd liefert mit Phosphor gekocht einen weissen Niederschlag von phosphorsaurem Bleioxyd; durch Arsen wird es nicht angegriffen.

Salpetersaures Kupferoxyd in concentrirter Lösung zersetzt sich, mit Phosphor gekocht, in viel Kupferoxyd und etwas Phosphorkupfer, in verdünnter Lösung liefert es metallisches Kupfer, Phosphorkupfer und Phosphorsäure. Mit Arsenik gekocht zersetzt es sich in arsenigsaures Kupferoxyd.

Auf trocknem Wege zeigte sich Phosphor, der mit gepulvertem zweifach-chromsaurem Kali in einer Röhre eingeschlossen und im Dunkeln aufbewahrt war, nach einigen Wochen mit einer grünen Rinde von phosphorsaurem Chromoxyd überzogen. Arsenik wirkte unter solchen Umständen nicht ein. Bei höherer Temperatur zersetzen sich die chromsauren Salze mit Phosphor und Arsenik leicht und liefern verschiedene nicht näher untersuchte Produkte.

#### XLVIII.

# Darstellung einiger Cadmiumverbindungen.

Von

E. Schüler.

(Ann. der Chem. u. Pharm. LXXXVII, 34.)

Schwefelcadmium in der Form des Greenockits erhielt der verf. auf folgende Art. Reines, durch Schwefelwasserstoff gefilles Schwefelcadmium wurde scharf getrocknet und mit dem Fünffachen an kohlensaurem kali und Schwefel in einem Porcelantiegel, der in einem hessischen Tiegel stand, einer nicht alizu hohen Temperatur ausgesetzt. Nach langsamem Erkalten wurde der Inhalt des Tiegels mit Wasser ausgelaugt und hinterliess regulare sechsseitige Prismen von Schwelfelcadmium, welche in 100 Th. aus 77,9 Cd und 22,1 S bestanden. Eben so deutliche, aber weniger grosse Krystalle bildeten sich, wenn ther geglühtes Chlorcadmium Schwefelwasserstoffgas geleitet wurde. Die Prismen hatten in beiden Fällen eine Combination des Hexagondodecaeders. Bei der Darstellung auf dem zuerst augeführten Wege muss die Anwesenheit von Kohle im Gemenge verhütet werden, damit nicht der Bildung von unterschwefligsaurem Kali ein Hinderniss entgegenstehe, sonst erhält man das Schwefelcadmium in Gestalt breiter, gelber, glimmerartiger Blättchen.

Wenn trocknes schweselsaures Cadmiumoxyd in trocknem Wasserstoffgas geglüht wird, so bildet sich ehrnfalls reines Schweselcadmium und etwas metallisches Cadmium, kein Oxysulfuret, wie dies beim Zink der Fall ist.

Cadmiumowyd in Octaëdern erhielt der Verf. durch Glüben des salpetersauren Salzes. Es ist bei auffallendem Licht dunkel blauschwarz, bei durchfallendem dunkelbraun mit einem Stich ins Violette; sein Pulver ist dunkelbraun.

Cadmiumchloritr-Ammoniak scheidet sich in mikroskopischen Octaëdern aus, wenn der Ueberschuss von Ammoniak, in welchem Chlorcadmium gelöst war, mit verdünnter Salzsäure abgesättigt wird. Es ist ein feines, in Wasser fast unlösliches

Pulver, welches bei nicht zu hoher Temperatur schmilzt, beim Erkalten krystallinisch erstarrt und hei stärkerem Erhitzen ohne Rückstand sublimirt. Es ist wasserfrei und besteht aus CdCl+3NH<sub>2</sub>. Zink liefert diese Verbindung nicht.

Leitet man in eine ammoniakalische Lösung von Chloreadmium schweslige Säure, so scheidet sich schwesligsaures Cadmium-Ammoniumoxyd als ein krystallinischer Niederschlag aus, der in Wasser noch schwerer löslich ist, als die vorige Verbindung, und aus rhombischen Prismen besteht. In überschüssiger schwesliger Säure löst sich etwas davon, in der neutralen flüssigkeit aber, aus welcher er sich abschied, ist keine Spur Cadmium mehr enthalten. An der Lust verliert das Salz schwesligsaures Ammoniak; es besteht aus ČdŠ+NH<sub>2</sub>HŠ. Die Unlöslichkeit dieser Verbindung kann nicht als Trennungsmittel des Cadmiums vom Zink angewendet werden, weil sie bei Gegenwart von Zinksalzen löslicher wird.

Cyancadmium erhielt der Verf als voluminösen Niederschlag, wenn er zu einer nicht zu verdünnten Lösung von Chlor-cadmium reines Cyankalium (aus Blausäure und Kalihydrat ist Alkohol gelöst, bereitet) hinzufügte. An der Luft ist es unveränderlich, geglüht verliert es kein Wasser und reducirt sich. Et besteht aus CdCy.

Cadmium-Kupfercyanür. Wenn man zu dem mit Blacsäure übergossenen Cadmiumoxydhydrat, welches sieh nur schwer löst, frisch gefälltes kohlensaures Kupferoxydhydrat zulügt, 🛶 lösen sich beide zu einer anfangs farblosen, dann schwach rosenrothen, in der Wärme (bei 20-25° C.) purpurrothen Flüssigkeit. Wird diese etwas concentrirt, so scheiden sich schmutzig braunrothe Krystalle ab, welche aus viel kochendem Wasser umkrystallisirt, rosenrothe, glasglanzende, geschobene vierseitige Säulen darstellen. Sie sind bis 150° C. unveränderlich, werden bei höherer Temperatur matt und dann schmelzen sie zu emer braumen Flüssigkeit, welche unter Abgabe von Cyanwasserstoff und Cadmium sich zerlegt. Aus der Lösung der Krystalle wird durch Schweselwasserstoff Schweseloadmium, durch Salzsaure Kupfercyanur, durch Kali ein Theil des Kupfers gefällt. Die Verbindung löst sich nur in heisser concentrirter Salzsäure vollig, in Ammoniak und Kali gar nicht, überhaupt ist sie schwer

erstörbar auf nassem Wege. Die Analyse, durch Glühen mit alpeter bewerkstelligt, lieserte als Zusammensetzung im Mittel as drei Analysen:

			Berechnet.
Cd	45,51	Dies entspricht	44,1
Cu	24,51	2CdCy + CuCy	25,0
Cy	29,98	•	<b>30</b> ,9

Cadmium-Kupfercyanid. Lässt man eine Lösung von Blauure, welche neben Kupferoxydhydrat Cadmiumoxydhydrat enthält,
der Luft langsam verdunsten, so erhält man nach einiger Zeit
rblose, schiefe, vierseitige Prismen von lebhastem Glanz. Diese
rfallen, unter Verlust von 18,4 p. C. zu einem seinen Mehl,
rlieren dabei Wasser und Blausäure und zersetzen sich bei
iherer Temperatur unter Verstüchtigung von Cadmium und
interlassung einer dunkel gelbbraunen Substanz.

Sie enthalten im Mittel aus drei Analysen in 100 Th.:

			Delechner
Ċd	50,01	Dies entspricht	50,43
Cu	14,07	2CdCy + CuCy	13,87
Cy	35,92	• • •	35,70

Quecksilber-Cadmiumcyanür bildet quadratische Prismen, ie lustbeständig sind, in kaltem Wasser sich leicht lösen, von erdünnten Säuren und concentrirter Kalilauge völlig zersetzt erden und bei erhöhter Temperatur alles Quecksilber als solches bgeben.

Sie enthielten in 100 Th.:

			Berechnet.
Cd	19,47	Dies entspricht	20,4
Hg	56,09	2CdCy+3HgCy	55,2
Cy.	24,44		24,4

Versuche zur Darstellung des Cadmiumäthyls nach der belannten Methode lieserten krystallisirte Verbindungen von Jodadmium und eine bei 0° condensirbare Gasart, welche der Vers. The das isolirte Aethyl hält.

# XLIX.

# Notizen.

### 1) Ueber das angeblich neue Element Thalia.

Von Lawr. Smith.

(Sill. Amer. Journ. Vol. XVI, No. 46, p. 95.)

Vor ungefähr 14 Monaten kündigte Dr. Owen (s. dies. Journ. LVI, 377) die Entdeckung einer neuen Erde in einem seisenartigen Mineral aus den Mandelstein-Trapps am nördlichen User des obern Sees an. Einige Monate nach dieser Anzeige erhielt ich 2 oder 3 Grm. des Minerals von Dr. Owen und konnte bei der Analyse kein neues Element entdecken. Indessen bedurste es mehr Mineral zu einer genauern Untersuchung und dieses verschaffte mir Herr Dr. Genth zugleich mit etwas der neuen Erde, Thalia genannt. Beide habe ich mit grosser Sorgfalt geprüft und gefunden, dass der Thalit nichts als Saponit und die Erde nichts als Magnesia mit etwas Kalkerde verunreinigt ist.

Dass die neutrale Lösung der Erde durch oxalsaures Ammoniak eine Fällung gab, scheint über die Ansicht von ihrer Natur entscheidend gewesen zu sein. Aber es ist irrig, zu glauben, dass oxalsaures Ammoniak eine neutrale, ja selbst eine schwach saure, Lösung von Magnesiasalzen nicht fälle, und zwar nach den Umständen mehr oder weniger schnell. Man muss oft besondere Aufmerksamkeit auf die Fällung des oxalsauren . Kalks anwenden, wenn Magnesia in reichlicher Menge anwesend ist. Dies ist ein Gegenstand, der von den Analytikern nicht immer gehörig berücksichtigt wird.

# 2) Analyse der Asche von Erica carnea und Calluna vulg.

Von C. F. Röthe.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVII, 118.)

Die Erica carn. wächst in den Lechthalebenen, die Calluna vulg. in den Wäldern der Hügelreihen des Lech und der Wertach.

Der Vers. hat die Bodenarten beider Standorte untersucht, um einen Ausschluss über die verschiedenen mineralischen Bestandtheile jener Psianzen zu bekommen.

Der Boden, auf welchem *Erica carn*. wächst, ist seucht schwarz, trocken graulich; er gab an Wasser ab Ča, Mg, S, Cl und Humussubstanz, auch Spuren von K, NH<sub>3</sub>, Na und N. Die Humussubstanz wurde durch Verbrennen mit Kupferoxyd bestimmt und für je 58 Th. Kohlenstoff 100 Humus berechnet. Das von der geglühten Erde in kochender Salzsäure Unlösliche war eisenhaltiger Sand.

Der lusttrockne Boden enthielt in 100 Th.:

Ëе	0,553
Äl	0,113
Ċa Ĉ	37,160
Mg C	16,666
Ĥ	7,650
Humus	2,190

Der Boden, auf welchem Calluna vulg. wächst, war gelblich, reagirte schwach sauer, gab an Wasser Ca, Mg, K, Na, NH<sub>2</sub>, S, Cl und organische Substanz ab; an Salzsäure Fe, Fe, Mn, Ca, Mg und P. Das in Salzsäure Unlösliche bestand aus Thon, mit Quarzkörnern und Glimmerblättchen.

Der lusttrockne Boden enthielt in 100 Th.:

Ëе	2,853
Йn	0,023
<b>X</b> l	4,710
Ċa	0,140
Mg	0,086
•	13,200
Humus	3,070

Die im Juni gesammelte *Erica* verlor bei 100° 48,753 p. C. Wasser, der getrocknete Rückstand gab 2,66 p. C. Asche.

Die Ende August gesammelte Calluna vulg. verlor bei 100° 55,55 p. C. Wasser und enthielt trocken 6,351 p. C. Asche.

Die Zusammensetzung der Asche, nach Abzug von Kohlensäure, Kohle und Sand, war in 100 Th.:

	Erica carn.	Calluna only.
Ŕ	21,945	10,653
Ña	1,457	0,855
Ča	32,069	12,019
Mg	14,277	6,701
Te	3,441	4,953
MaMa	Spur	4,079
b,	5,433	10,890
\$	5,442	1,730
NaCl	3,589	***
Sì	12,379	48,079
	100,012	99,959

#### 2) Ozonisirung des Terpenthin- und Citronenöls.

Zu seinen frühern Angaben (s. dies. Journ. LIX, 504) über die oxydirende Einwirkung oxonisirter Oele auf Schwefelbler fügt Williams (Chem. Gaz. Sept. 1853, No. 261, p. 331) einigt neue Versuche und eine Modification rücksichtlich des Citronenöls.

Wenn man ezonisirtes Terpenthinöl destillirt eder eine Zellang kocht, so verliert es die oxydirende Eigenschaft, es bekommt sie aber wieder, wenn man es unverkorkt 24 bis 48 Stunden der Luft aussetzt.

Der schwach gelbliche Rückstand von der Destillation bei mehr als das doppelte Bleichvermögen als das farblose Destillation Freier Sauerstoff ist während der Destillation nicht zu bemerken und wahrscheinlich verbindet er sick, wenn er die Ursache der Ozonisirung ist, während des Erhitzens mit den Elementen der Terpenthinöls zu Harz.

Citronenöl, welches in der oben angeführten Mittheilung der Verf. für nicht oxydirend ausgieht, erlangt diese Eigenschaft nach sehr langer Aussetzung an die Atmosphäre auch, nur wirkt is, verglichen mit dem Terpenthinöl, sehr schwach.

# 4) Die Anwesenheit der Ameisensäure in menschlichen Secretionen

at Dugald Campbell (Chem. Gaz. 1858, Aug. No. 260, .310) in mehreren Fällen entdeckt, namentlich in ausgebrochenen issen phtisischer Kranken. Die Methode der Analyse war folmde: Das Erbrochene wurde in einer kleinen Retorte im lasserbade so lange destillirt, als noch ein saures Destillat verging. Dieses wurde dann mit Soda neutralisirt, im Wasserde zur Trockne gedampst und diese Operation so lange wiedenbolt, als noch ein Geruch sich zeigte. Zuletzt wurde der ockne Rückstand in wenig Wasser gelöst, mit verdünnter Phosporsäure destillirt und das Destillat mit den üblichen Reagentien f Ameisensäure geprüft.

Diese Säure wurde gefunden:

- 1) In dem Erbrochenen eines männlichen und weiblichen tisischen Patienten, welches von strohgelber Farbe, stark sauer id dem Geruch nach saurem Brod war.
- 2) In dem Erbrochenen eines 10-jährigen Knaben, der Keuchbusten litt. Die Masse war dunkler und nicht soner.
- 3) In dem Erbrochenen mehrer sonst gesunder Personen, i denen nicht durch Arzneien Erbrechen erregt war.

Nun untersuchte der Vers. auch den Urin und zwar in der eise, dass srischer, von Gesunden entlehnter Urin zu einem ertel abdestillirt und das Destillat mit Phosphorsäure u. s. w. e oben behandelt wurde.

In allen Fällen fand er ein wenig Ameisensäure, obwohl rmuthlich ein Antheil dieser Säure im Rückstand der ersten stillation zurückgeblieben war.

# 5) Empfindlichkeit der salicyligen Säure und Salicylsäure für Eisenoxyd.

Armand Dollfus (Journ. de Pharm. et de Chim. t. XXIV, Sér. 3, p. 202) hat Versuche angestellt über die Empfindlichkeit der Reaction von salicyliger Säure und Salicylsaure auf Eisenoxyd, und gesunden, dass namentlich die letztere der beiden Säuren ein viel empfindlicheres Reagens ist als Rhodankalium. Bei einer 64,000-fachen Verdünnung einer Eisenoxydlösung brachten salicylige Säure und Salicylsäure noch eine sehr merkliche violette Färbung hervor, während Rhodankalium in gleich stark verdünnten Lösungen nur eine äusserst schwache Reaction zeigte. Bei 128,000-facher Verdünnung brachte Rhodankalium durchaus keine Färbung heryor, während die genannten Säuren noch immer sehr deutlich reagirten; ja sogar bei einer 572,000-fachen Verdünnung, wo, abgesehen vom Schweselammonium, kein bekanntes Reagens mehr wirkt, ward die Gegenwart des Eisens noch durch einen violetten Schimmer Dollsus empsiehlt daher selbige Reagentien zum Gebrauch in den Lahoratorien, um Spuren von Eisenoxyd nachzuweisen (Eisenoxydul-Lösungen erleiden keine Färbung). Dabei bemerkt er jedoch, dass die Gegenwart freier Säuren, sogar der Essigsäure, die Reaction der salicyligen Säure und der Salicylsäure verhindert, was bei Rhodankalium nicht der Fall ist. Und ausserdem bleibt die Reaction auch aus, wenn das Eisenoxyd an nicht-flüchtige, organische oder unorganische Säuren gebunden ist; in diesem Falle zeigt sich jedoch auch Rhodankalium wirkungslos.

# L.

# Versuche über die Trennung des Zinn's von andern Metallen.

#### Von

#### J. Löwenthal.

(Ausgeführt im chemischen Laboratorium des Herrn Prof. Fresenius in Wiesbaden.)

Schon früher versuchte ich in einer Abhandlung "Ueber die Bestimmung des Zinnoxyds" (s. dies. Journ. Bd. LVI, S. 366.) die quantitative Bestimmung des Zinnoxyds neben andern Körpern, welche mir jedoch bei dem Kupferoxyd und der Arsensäure nur unvollständig gelang.

Auf Anregen des Herrn Prof. Fresenius setzte ich meine Versuche hierüber fort, und theile deren Resultate im Folgenden mit.

# 1. Darstellung der normalen Zinnlösung.

Zu diesem Zwecke wurden 60 Grm. sestes gewässertes Zweischchlorzinn mit 30 Grm. reiner Salzsäure von 1,13 spec. Gew. und ca. 800 C. C. Wasser gelöst. Der Gehalt dieser Lösung an Zinn, resp. Zinnoxyd, wurde durch doppelte Analyse (deren Disserenz nicht mehr als 0,006 p. C. betrug) ermittellt. Da diese Lösung jedoch im Verlauf meiner Arbeit mehrmals erneuert werden musste, so benöthigte dies auch eine jedesmalige Wiederholung der Gehalts-Bestimmung, deren Resultat daher bei jeder Nummer angesührt ist.

# 2. Trennung des Zinns von den Alkalien und dem Ammon.

Die Ausführbarkeit der Trennung des Zinns vom Kali und Natron durch schweselsaures oder salpetersaures Ammon, sowie vom Ammon durch die correspondirenden Kali- oder Natron-Salze ergiebt sich aus der von mir befolgten Methode von selbst, weshalb die nihere Ausführung derselben hier übergangen werden kann.

# Trennung des Zinns com Baryt.

Von der unter I beschriebenea Lösung, deren Gehalt an Zinnoxyd 3.086 p. C. betrug, wurden 19,9210 Grm. mit 2 Grm. krystallisirten Chlorbaryums. in Wasser gelöst, gemischt und ohne Erwärmen mit salpetersaurem Ammon gefällt. Nach dem Auswaschen. Trocknen und Glüben wog der Niederschlag von

SnO<sub>2</sub> 0,6139 Grm., entsprechend 3,081 p. C. soll sein 3,086 ,, " Differenz 0.005 p. C.

Bemerkung. Da der Niederschlag von Zinnoxydhydrat durch seine gelatinose Beschaffenheit das Auswaschen erschwert, so wird durch östere sorgsältige Decantation der Zweck am Besten: erreicht.

# 4. Trennung des Zinns vom Kalk.

20,7130 Grm. der bei 3 angewandten Lösung mit Chlorcalcium (durch Lösung von 1 Grm. kohlensauren Kalk in Salzsäure erkalten) versetzt und mit salpetersaurem Ammon kalt gefällt, ergaben:

> SnO<sub>2</sub> 0,6349 Grm., entsprechend 3,065 p. C. soll sein 3,086 ,, ,, Differenz 0,021 p. C.

# Trennung des Zinns von der Magnesia.

Die hierzu verwendete Zinnlösung enthielt 2,996 p. C. Zinnoxyd.

19,6380 Grm. dieser Lösung wurden mit der wässrigen Lösung von 2 Grm. schweselsaurer Magnesia versetzt, der entstandene Niederschlag durch Salzsäure gelöst, und sodann mit schweselsaurem Natron kalt gefällt.

Der Niederschlag wog 0,5895 Grm., entsprechend 3,001 p. C. Zinnoxyd soll sein 2,996 ,, ,, Differenz 0,005 p. C.

Die Genauigkeit des erhaltenen Resultates, sowie die von keiner Schwierigkeit begleitete Ausführbarkeit dieser Methode lässt die Anwendung von schwefelsaurer Magnesia als Fällungsmittel für Zinnoxyd in einigen Fällen wohl als geeignet erscheinen.

#### 6. Trennung des Zinns von der Thonerde.

21,9660 Grm. der bei 5 angegebenen Lösung mit 5 Grm. Alaun gemischt und mit Salzsäure bis zum Verschwinden der entstandenen Trühung versetzt, gaben, durch kalte Fällung mit Glaubersalz-Lösung einen Niederschlag = 0,6646 Grm., entsprechend

3,001 p. C. Zinnoxyd soll sein 2,996 ... ... Differenz 0,005 p. C.

#### 7. Trennung des Zinns vom Mangan.

Die hierza verwendete Zinnlösung enthielt 2,897 p. C. Zinooxyd.

2,5 Grm. krystallisirtes schwefelsaures Manganoxydul mit 20,3040 Grm. obiger Lösung gaben — bei kakter Fällung mit Glaubersalzlösung — einen Niederschlag — 0,5873, entsprechend

2,892 p. C. Zinnoxyd soll sein 2,897 , , ,
Differenz 0,005 p. C.

Das Auswaschen hierbei wurde vollkommen durch Dekantiren bewerkstelligt. Der Niederschlag liess vor dem Löthrobr noch eine geringe Spur Mangan erkennen.

Bei einem zweiten Versuche zur Trennung des Zinns vom Mangan wurde der durch Glaubersalz entstandene Niederschlag, nach wiederholtem Auswaschen, mit einer Lösung von 10 C. C. concentrirter Schwefelsäure und ca. 250 G. C. Wasser einige Zeit gekocht, abfültrirt und gut ausgewaschen.

2,5 Grm. schwefelsaures Manganoxydul mit 21,5840 Grm.

Zinnlösung (welche 3,086 p C. Zinnoxyd enthielt) gaben 0,6618, entsprechend

ι

3,066 p. C. Zinnoxyd soll sein 3,086 ..., ...
Differenz 0,020 p. C.

Zur Vermeidung eines Verlustes an Zinnoxyd ist eine genügend verdünnte Schwefelsäure nöthig. Mangan konnte in den Niederschlage nicht nachgewiesen werden.

### 8. Trennung des Zinns vom Kisen.

Die Trennung des Zinns vom Eisen, im Zustande des Chlorids wie des Chlorürs, zeigte sich, nach der von mir befolgten Methode, als unausführbar, indem bei Eisenchlorid, wem solches im Ueberschuss mit Zinnchlorid gemischt wurde, gur keine Fällung durch Glaubersalz bewirkt wurde, während bei Ueberschuss von Zinnchlorid zwar alles Zinnoxyd, jedoch mit Lisenoxyd gemischt, niedersiel. Bei dem Eisenoxydul war die Schwierigkeit, die Oxydation desselben völlig zu verhindern, das Haupthinderniss der Ausführbarkeit der fraglichen Methode.

# 9. Trennung des Zinns vom Zink.

0,5 Grm. Zink wurden in Salzsäure gelöst, mit 18,678 der bei 5 angegebenen Zinnlösung vermischt, und gaben, nach Fällung mit Glaubersalz etc.

0,5592 Grm. Zinnoxyd entsprechend 2,994 p. C. ,, soll sein 2,994 ,, ,, Differenz 0,002 p. C.

Das Auswaschen geschah hier nach österem Dekantiren, wie bei der 2. Methode der Trennung vom Mangan, durch Behandelo mit verdünnter Säure, indem der Niederschlag mit einer Mischung von 21 C. C. Salpetersäure (von 1,2 spec. Gew.) und 200 C. C. Wasser gekocht und dann erst absiltrirt wurde.

Da die Salpetersäure beim Kochen alles Zinnoxyd fallen lässt, so verdient dieselbe der Schweselsäure gegenüber den Vorzug. Bei weitem ungenauere Resulsate wurden erhalten, als das Auswaschen mit Säure unterblieb:

1 Grm. Zink mit 23,825 Grm. einer Zinnlösung von 2,897 p. C. Gehalt gaben 0,7012 Grm. Zinnoxyd entsprechend 2,941 p. C.

soll sein 2,897 ,, ,,

Differenz 0,044 p. C.

## 10. Trennung des Zinns vom Nickel.

1,6 Grm. schweselsaures Nickeloxydul mit 20,924 Grm. der bei 3 angewendeten Zinnlösung versetzt, wurden, nach Lösung des entstandenen Niederschlags in Salzsäure, mit Glaubersalz gefällt etc. Das Auswaschen geschah wie beim Zink.

Erhalten 0,6465 Grm. Zinnoxyd entsprechend 3,089 p. C. ,, soll sein 3,086 ,, ,, Differenz 0,003 p. C.

In dem erhaltenen Niederschlage konnte vor dem Löthrohr kein Nickel nachgewiesen werden.

Auch hier zeigte sich das Auswaschen mit verdünnter Säure äusserst vortheilhaft, indem im andern Falle, wie aus Nachsolgendem zu ersehen, die Resultate eine viel bedeutendere Disserenz ergaben:

1 Grm. schwefelsaures Nickeloxydul mit 20,064 Grm. Zinnlösung von 2,996 Gehalt versetzt,

gaben 0,6107 Grm. Zinnoxyd entsprechend 3,043 p. C. "
soll sein 2,996 " " " "
Differenz 0,047 p. C.

# 11. Trennung des Zinns vom Kobalt.

Da sich das Kobalt dem Nickel fast ganz analog verhielt, indem auch hier beim Auswaschen mit Salpetersäure das Resultat ziemlich genau aussiel, so übergehe ich die speciellen Angaben.

# 12. Trennung des Zinns vom Kupfer.

1 Grm. Kupfer in Königswasser gelöst, mit 18,3960 Zinnlösung von 2,897 p. C. Gehalt gemischt, und mit Glaubersalz gefällt, gaben, nach Behandlung des Niederschlags mit Salpetersäure (siehe 9):

0,5345 Grm. Zinnoxyd entsprechend 2,905 p. C. ,, soll sein 2,897 ,, ,, ;, Differenz 0,008 p. C.

# 262 Reimann: Ueber Bintlangensalzfabrikation.

Das geglühte Zinnoxyd, mit Salzsäure gekocht, liess im Filtrat mit Ferrocyankalium nur eine geringe Spar Kupfer erkennen. Zu einer auf dieselbe Weise ausgeführten Analyse wurden verwendet:

0,5 Grm. Kupfer und 20,018 Grm. Zinnlösung von 3,086 p. C. Gehalt.

Erhalten 0,6187 Grm. Zinnoxyd, entsprechend 3,090 p. C. ,, soll sein 3,086 ,, ,, ,, Differenz 0,004 p. C.

Auch hier zeigte sich die Anwendung von Säure zum Auswaschen als nöthig, wie aus Folgendem hervorgeht, wobei dieselbe unterblieb.

0,5 Grm. Kupfer und 21,7775 Grm. Zinnlösung von 2,897 p. C. lieferten

0,6456 Grm. Zinnoxyd, entsprechend 2,964 p. C.
soll sein 2,897 ,, ,,
Differenz 0,067 p. C.

# LI.

# Versuche über das Vorkommen von Cyankalium in der bei der Blutlaugensalzfabrikation erhaltenen Schmelze.

#### Von

# August Reimann aus Pforzheim.

(Ausgeführt im Laboratorium des Herrn Prof. Fresenius in Wiesbaden.)

Die von Liebig aufgestellte Ansicht, dass in der Blutlaugenschmelze noch kein Ferrocyankalium sondern nur Cyankalium enthalten ist, wurde, wie bekannt, von vielen Chemikern wie: Gmelin, Runge und Andern bestritten, indem sie sich auf von ihnen angestellte Versuche mit Schmelzen aus verschiedenen Fabriken stützten. Da die durch solche Arbeiten bis jetzt erlangten Resultate so sehr differiren, so veranlasste mich Herr Prof. Fresenius Versuche mit Schmelzen aus verschiedenen Fabriken und über das Verhalten der verschiedenen in der Schmelze enthaltenen Körper zu einander bei Gegenwart von Wasser vorzunehmen.

#### 1. Untersuchung einer Schmelze aus der Fabrik bei Buxweiler, Depart. du Bas-Rhin.

Diese Schmelze schien bei sehr hoher Temperatur erzeugt worden zu sein, war sehr hart und zeigte im Bruche kleine Krystalle von Schwefeleisen.

- 1. Die in kleine Stücke zerschlagene Schmelze wurde in einem gläsernen Extractor so lange mit Alkohol von 36° Beaumé ausgezogen, bis derselbe nur noch wenig aus der Masse aufnahm.
- Der weingeistige Auszug enthielt Schweselcyankalium, viel Cyankalium und etwas Aetzkali.
- 2. Die mit Alkohol unvollkommen extrahirte Schmelze wurde alsdann in demselben Apparate mit kaltem destillirten Wasser ausgezogen.

Die zuerst ablausende Flüssigkeit enthielt viel Cyankalium, Schweselkalium, kohlensaures Kali, serner Schweselkupser in Cyankalium gelöst, als zusälligen Bestandtheil, und endlich geringe Spuren von Ferrocyankalium.

Der zweite wässrige Auszug enthielt genau dieselben Bestandtheile, nur war die Menge von Ferrocyankalium etwas bedeutender, als beim ersten Auszug.

Der mit Wasser vollkommen ausgewaschene Rückstand der Schmelze bestand hauptsächlich aus Kohle, Schweseleisen, metallischem Eisen und etwas Kohlenstosseisen.

3. Ein Theil der Schmelze wurde während 24 Stunden bei Lustabschluss mit kaltem destillirten Wasser digerirt.

Der erhaltene Auszug enthielt neben Cyankalium auch schon ziemlich viel gebildetes Ferrocyankalium.

4. Ein Stück der befeuchteten Schmelze wurde in einem geschlossenen Apparate in einem Kohlensäurestrom behandelt und die entweichenden Gase durch angesäuerte Silbersolution geleitet, wobei sich neben Schwefelsilber auch Cyansilber niederschlug, während Kohlensäure aus einer Lösung von Ferrocyankalium und Schwefelcyankalium durchaus keine Blausäure ent-

wickelte, woraus deutlich hervorgeht, dass in der Schmelze Cyankalium enthalten war.

5. Ein weiterer Theil der Schmelze wurde in einem Kolben bei einer Temperatur von ca. 50° mit Wasser ausgezogen, wobei sich eine äusserst geringe Ammoniakentwicklung zeigte.

Der erhaltene Auszug enthielt neben etwas Cyankalium viel gebildetes Ferrocyankalium.

6. Eine weitere Menge wurde in einer Retorte mit Wasser übergossen und längere Zeit im Kochen erhalten, wobei eine sehr starke Ammoniakentwicklung stattsand.

Der erhaltene Auszug enthielt sehr viel Ferrocyankalium.

7. Ein Theil der Schmelze wurde auf dem Wasserbade in einem kleinen Gasentwicklungsapparat mit destillirtem Wasser digerirt und das entweichende Gas zuerst durch Wasser und dann durch eine mit Asbest, der mit Salzsäure beseuchtet war, angesüllte Röhre geleitet.

Nach 24 Stunden entwickelte die Lösung der Schmelze mit saurem chromsauren Kali (um den Schwefelwasserstoffgeruch zu entfernen) und Schwefelsäure versetzt, noch Blausäure. Nach 48 Stunden ebenfalls, auch hatte die Flüssigkeit einen schwach ammoniakalischen Geruch. Nach 3 Tagen, nach 5 Tagen und nach 6 Tagen konnte man dasselbe beobachten. Nach 7 Tagen konnte man noch deutlich Cyankalium in der Flüssigkeit nachweisen und einen deutlichen Geruch nach Ammoniak wahrnehmen.

8. Der auf diese Weise 7 Tage lang behandelten Schmelze wurde frisch gefälltes Schwefeleisen, durch Ausfällen einer Eisenvitriollösung mit Schwefelammonium erhalten, zugesetzt.

Nach 24 Stunden enthielt die Flüssigkeit kein Cyankalium mehr.

9. Etwa 20 Gramme der Schmelze wurden in demselben vorhin erwähnten Apparate im Wasserbad mit etwa 3 Grammen geschmolzenem Aetzkali und Wasser digerirt.

Nach 24 Stunden enthielt die Lösung noch Cyankalium. Nach 48 Stunden ebenfalls. Nach 4 Tagen gleichfalls und es trat ein schwach ammoniakalischer Geruch in der Flüssigkeit auf. Nach 6 Tagen ebenfalls, jedoch war der Geruch nach Ammoniak viel stärker. Nach 7 Tagen ebenfalls.

265

10. Der in 9 genannten Masse wurde nun frisch gefälltes zwefeleisen zugefügt, wodurch schon nach 24 Stunden alles yankalium in Ferrocyankalium umgewandelt ward.

# II. Untersuchung einer Schmelze aus einer deutschen Fabrik.

Diese Schmelze schien bei minder hoher Temperatur gehmolzen zu sein, wär leicht zerreiblich, zum Theil porös und ithielt durchaus keine krystallinischen Gebilde im Bruche.

1. Sie wurde auf oben angegebene Weise mit Alkohol von jo B. ausgezogen.

Der so erhaltene weingeistige Auszug enthielt viel Cyanlium, etwas Schwefelcyankalium und Aetzkali.

2. Die mit Weingeist ziemlich ausgezogene Masse wurde sdann, wie in I, mit kaltem destillirten Wasser ausgezogen.

Der wässrige-Auszug enthielt viel Cyankalium, Ferrocyandium wenig Schwefelcyankalium und wenig Schwefelkalium.

Der Rückstand enthielt neben Kohle und metallischem Eisen och viel Schweseleisen.

# I. Proben, vorgenommen mit dem mit Wasser vollkommen ausgewaschenen Rückstande der oben angeführten Buxweiler Schmelze.

- 1. Eine Probe wurde auf dem Wasserbad mit Cyankalium ad Wasser digerirt, und enthielt nach 1 Tage noch Cyankalium, ach 2 Tagen desgleichen, jedoch hatte sich auch schon Ferroyankalium gebildet.
- 2. Eine weitere Probe wurde mit dem wässrigen Auszuge erselben Schmelze digerirt und enthielt nach 3 Tagen noch yankalium, jedoch war schon Ferrocyankalium gebildet.

#### IV. Proben, vorgenommen mit reinem Cyankalium.

1. Reines Cyankalium (nach Liebig's Vorschrift bereitet) wurde mit frisch gefälltem Schweseleisen und Wasser digerirt.

Die Flüssigkeit enthielt nach 18 Stunden noch Cyankalium, ach 2 Tagen war jedoch alles Cyankalium verschwunden.

2. Reines Cyankalium wurde mit frisch gefälltem Schwefelisen, Aetzkali und Wasser digerirt.

Die Flüssigkeit enthielt nach 24 Stunden kein Cy: kalimm mehr.

Nach diesen Versuchen bestätigt sich vollkommen die A sicht, dass in der noch warmen Schmelze nie Ferrocyankali enthalten ist, sondern dass letzteres sich erst durch Einwirkt von Wasser oder seuchter Lust auf die Schmelze bildet. ham es denn wohl auch, dass die von mir untersuchte deutse Schmelze mehr gehildetes Ferrocyankalium enthielt, als die Bi weiler Schmelze, da erstere poroser und nur in einem gewol lichen Polyerglase transportirt und aufbewahrt worden war t dadurch der Lust mehr Zutritt gestattete, während die Buxwei Schmelze sehr hart und in eine Blechkapsel eingelöthet w In einem Auszuge der letzteren, bei welchem die Schmelze't sehr kurze Zeit mit dem Auslaugewasser in Berührung gewe war, konnte ich in der That nur geringe Spuren von Ferrocy: kalium nachweisen. Von der in ungleichem Masse stattgehab Einwirkung seuchter Lust mögen dann wohl auch die so se abweichenden Resultate verschiedener Chemiker herrühren. Ferner scheint aus obigen Versuchen hervorzugehen, dass hauptsächlich das fein zertheilte amorphe Schwefeleisen welches die rasche Umwandlung des Cyankaliums in Ferrocya kalium bewirkt, während das krystallisirte Schwefeleisen (wie in manchen bei sehr hoher Temperatur erzeugten Schmelz vorkommt), bedeutend langsamer wirkt. Es wird daher ein ( halt der Schmelze an Schweselkalium für die Blutlaugensalzat beute immer günstig sein, indem dadurch beim Zusatz von Eise vitriol während des Auslaugens frisch gefälltes Schwefeleis gebildet wird, was das Cyankalium der Schmelze vorzugswei rasch in Ferrocyankalium überführt. Ausserdem wird ei Temperatur von 70-80° C. wohl die günstigste sein zum Au laugen der Schmelze, indem bei einer solchen die Ammonia bildung noch sehr gering ist und das Wasser, vermöge seir erhöhten Temperatur, doch schon eine bedeutende Quantität v Salzen aufzulösen vermag. — Dass die Anwesenheit von Aet kali die Umwandlung des Cyankaliums in Blutlaugensalz begür tigt, scheint unzweifelhaft.

#### LII.

# Prüfung der englischen Schwefelsäure auf einen Bleigehalt.

Von

#### J. Löwenthal.

Man versetzt eine Probe der zu prüsenden concentrirten Säure mit ein oder 2 Tropsen Salzsäure, wodurch, wenn Blei vorhanden ist, an der Berührungsstelle der beiden Säuren sogleich eine sehr deutlich wahrnehmbare weisse Wolke entsteht, und beim Umschütteln eine starke weisse Trübung sich bildet, die auf Zusatz von mehr Salzsäure wieder verschwindet. Durch Versuche, die ich mit chemisch reiner concentrirter Schweselsäure anstellte, überzeugte ich mich, dass nur Blei, aber keiner der andern, in der käuslichen Schweselsäure als Verunreinigung vorkommender Körper, diese Reaction hervorrusen kann, und es ist daher bei dieser Prüsung, die ausserdem sehr empfindlich ist, kein Irrthum möglich. Der Niederschlag ist ohne Zweisel Chlorblei, doch habe ich ihn bis jetzt nicht näher untersucht, wohl aber einen Bleigehalt darin nachgewiesen.

#### LIII.

Sehr empfindliches Reagens zur Entdeckung einiger reducirender Körper, wie Zinnchlorür, schweflige Säure, Schwefelwasserstoff etc.

Von

#### J. Löwenthal.

Die Reagensslüssigkeit ist eine srisch bereitete verdünnte Lösung von Ferridcyankalium, vermischt mit einigen Tropsen oxydulfreier Eisenchloridlösung.

Bringt man hiervon in eine Flüssigkeit, die Zinnchlorür, schweslige Säure, Schweselwasserstoff oder Schweselalkalien enthält, so entsteht sogleich ein blauer Niederschlag, oder eine blaue Färbung. (Bei Schwefelalkalien und schwefligsauren Salzen · ist natürlich ein Zusatz von Salzsäure nothwendig.) kommt selbst dann noch sogleich zum Vorschein, wenn die Menge des vorhandenen reducirenden Stoffes so gering ist, dass derselbe, durch die bis jetzt dafür bekannten, empfindlichsten Prüfungsmittel, wie resp. Goldlösung, Nitroprussidnatrium etc. nicht mehr angezeigt wird. Arsenige Säure, Antimonchlorür und salpetersaures Quecksilberoxydul zeigen dieses Verhalten nicht. - Es lässt sich diese Prüsung natürlicher Weise nur da anwenden, wo man im Voraus weiss, dass nur der eine oder andere jener reducirenden Körper vorhanden sein kann, was sehr oft der Fall ist. So lässt sich z. B. sehr gut Zinnchlorid auf Zinnchlorür, Wein\*) auf einen Gehalt an schwefliger Säure untersuchen etc.

Auf ähnliche Art kann man Eisenoxyd in einer Flüssigkeit entdecken, worin dieses durch Schwefelcyankalium nicht mehr angezeigt wird, wenn man die betreffende Flüssigkeit mit etwas Ferridcyankaliumlösung mischt und dann eine sehr verdünnte Zinnchlorürlösung hinzugiesst, wodurch sogleich die Blaufärbung eintritt.

# LIV. Ueber das Carolathin.

Von

#### F. L. Sonnenschein in Berlin.

(Zeitschrift der deutschen geologischen Gesellschaft Jahrg. 1853.)

Ein in den Steinkohlen vom Pochhammerslöz der Königin Louis e Grube zu Zabrze bei Gleiwitz in Oberschlesien ausgesundenes von dem Königlichen Bergmeister Prinzen von Schönaich-

<sup>\*)</sup> In allen Weinen, die ich so prüfte, ergab sich die Anwesenheit schwefliger Säure.

Carolath dem hiesigen mineralogischen Museum eingesandtes, iusserlich dem Honigstein ähnliches neues Fossil wurde mir von dem Herrn Geheimen Oberbergrath Professor Dr. Weiss zur Intertersuchung übergeben.

Dasselbe kommt in einzelnen Trümmern oder als Ueberug von Klustslächen vor, theils derh mit einem muschligen kruch, theils kugelig zusammengehäust, bald erdig mulmig, von oniggelber bis schmutzig weingelber Farbe, an den Kanten urchscheinend, mit geringem Fettglanz. Es ist sehr spröde, ärter als Gyps, unter Kalkspath-Härte, dieselbe jedoch sast rreichend. Krystalle sind nicht beobachtet worden. Specisiches Gewicht nach einer vorläusigen Bestimmung = 1,515.

Im Glaskölbchen erhitzt giebt es bedeutende Mengen Wasser b, zuweilen mit einer Decrepitation begleitet; bei erhöhter Temeratur färbt sich der Rückstand dunkler und hinterlässt eine hwarze, glänzende, zerreibliche Masse, welche auch beim stärken Gebläse-Feuer nicht zusammensintert. Das condensirte Wasser agirt neutral und ist, wenn die Substanz vollständig frei von eigemengten Kohlentheilchen war, vollständig geruch- und farbs ohne brenzliche Beimengungen.

Vor dem Löthrohr verglimmt dasselbe ohne Flamme und igt die Reaction auf Thonerde und Kieselsäure. In ätzendem atron ist dasselbe löslich, durch Chlorwasserstoffsäure wird es resetzt unter Abscheidung von Kieselsäure und Bildung einer Iblichen Lösung. Dieselbe enthielt ausser Thonerde und einer ohleverbindung, welche die Färbung bedingte, geringe Menge in Eisenoxyd, sonst war sie frei von andern Bestandtheilen it Ausnahme von Spuren Phosphorsäure, die durch molybdänures Ammoniak angezeigt wurde. Hieraus ergaben sich als esentliche Bestandtheile

Thonerde Kieselsäure Wasser

id eine Kohlenstoff haltende Substanz.

Letztere zu isoliren wurde auf verschiedene Weise, aber bis tzt ohne Erfolg versucht. Ammoniak, kohlensaures Ammoniak, bhlensaures Natron, Alkohol, Aether, ätherische Oele so wie hwefelkohlenstoff waren nicht im Stande, dieselbe abzuscheiden. ie scheint sehr innig mit der Thonerde verbunden zu sein;

denn wenn das Fossil durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt worden ist, so ist die Thonerde mit dem organischen Körper in der Lösung, beim Neutralisiren schlägt sich derselbe in Verbindung mit der Thonerde aber wieder nieder. Durch Kochen mit conc. Schwefelsäure zeigt sich weder eine Schwärzung noch ist eine Zersetzung bemerkbar, ebenso wenig wirkt conc. Salpetersäure darauf ein. Bei erhöhter Temperatur wird derselbe ebenfalls sehr schwer zersetzt, indem die Masse beim längern Glühen im Platintiegel, im Sauerstoffgas oder bei dem Schmelzen mit Salpeter oder chlorsaurem Kali noch immer geschwärzt bleibt. Es gelang nur denselben zu zerstören, wenn die Masse zuerst durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt und dann stark geglüht wurde.

Die quantitative Analyse ergab an fixen Bestandtheilen: 76,87 und diese bestehen aus:

47,25 **A**1 29,52 Si.

Beim Erhitzen, welches zuletzt bis 290 Grad gesteigert werden konnte, ohne Zersetzung herbeizusühren, entwichen 15,10 Wasser

jedoch war hierdurch noch nicht alles Hydratwasser ausgetrieben.

Der Gehalt an Kohlenstoff wurde durch die Elementaranalyse ermittelt. Diese war in sofern mit Schwierigkeiten verbunden, als mit Kupferoxyd die Verbrennung nicht gelang, sondern, hierzu die Substanz mit chromsaurem Bleioxyd gemengt im Sauerstoff geglüht werden musste.

Der Kohlenstoffgehalt beträgt: 1,33 C.

Der Wasserstoff:

2,41 H.

Bleibt Sauerstoff:

19,39 0.

Demnach ist die procentische Zusammensetzung des Fossils:

Al 47,25) 76,87 fixe Bestandtheile.

Theils als Wasser (H 2,41) theils in Verbindung (O 19,39) mit Kohlenstoff (C 1,33) 23,13 flüchtige Bestandtheile.

Da nun der Sauerstoff der Kieselsänre sich zu dem der Thonerde verhält, wie 1:1,436 oder annäherungsweise wie 2:3,

so könnte man folgende Formel für die Zusammensetzung der fixen Bestandtheile aufstellen:

Hiernach die Zusammensetzung der sixen Bestandtheile berechnet ergiebt:

Berechnet.		Gefunden.	
Äl	48,00	•	47,25
Ŝi	28.87		29.62

welches mit den gefundenen Mengen nahe übereinstimmt.

Die flüchtigen Bestandtheile auf eine auch nur annähernd rationelle Formel zurückzusühren, scheiterte bis jetzt an dem Umstande, dass es nicht möglich war sestzustellen, wie viel Wasser als solches und wie viel mit dem Kohlenstoff verbunden angenommen werden müsse, da, wie oben schon angedeutet, bei sortgesetztem Erhitzen noch immer ein Verlust an Wasser ohne Zersetzung wahrgenommen wurde.

Betrachtet man die Mengen des Sauerstoffs und des Wasserstoffs, so findet man, dass von dem erstern 0,12 p. C. mehr vorhanden sind als nöthig, um mit dem Wasserstoff Wasser zu bilden.

Lässt man diesen unbedeutenden Ueberschuss ausser Acht, so findet man, dass ausser dem Hydrat-Wasser eine Koblenstoffverbindung mit Wasserstoff und Sauerstoff im Verhältniss zu Wasser vorhanden ist, eine Annahme, die dadurch an Wahrscheinlichkeit gewinnt, dass viele huminartige Substanzen, welche mit der Braunkohle im engsten Zusammenbang stehen, ähnliche Zusammensetzung haben.

Nach dem Vorschlage des Herrn Geheimen Raths Weiss werden wir dieses neue, durch die Sorgfalt des Prinzen von Carolath bekannt gewordene Fossil mit dem Namen Carolathin bezeichnen.

Di

# LV. Beiträge zur Mineralogie.

Von

#### F. A. Genth.

(Sillim. Amer. Journ. Vol. XVI, No. 46. p. 81.)

#### 1. Tetradymit.

Vor einigen Jahren entdeckte der Vf. dieses seltene Mineral an einem Fundort in der Grafschaft Dawidson, N. E., ungesahr 5 Meilen westlich von der Washington-Mine. Es findet sich hier in blättrigen, metallisch glänzenden Massen von blei-stahlgrauer Farbe, 1,5 Härte und 7,237 spec. Gew. bei 7° C. Es schmilzt leicht auf Kohle vor dem Löthrohr, färbt die Flamme blau, verbreitet schwachen Selengeruch und giebt um die Substanz weissen und gelben Beschlag.

Da dies Mineral nahe au der Obersläche sich fand, so war viel davon schon oxydirt und enthielt kohlensaures, tellurigsaures und etwas tellursaures Wismuthoxyd. Mit ihm zugleich kam Gold, Kupserkies, Magneteisen, brauner Hämatit, Epidot, Quarz u. a. vor.

Behufs der Analyse wurde das Mineral erst mit sehr verdünnter Chlorwasserstoffsäure behandelt, dann getrocknet und in Königswasser gelöst. Die Schwefelsäure wurde als Barytsalz, welches geglüht und dann wiederholt mit Salzsäure digerirt war, bestimmt. Wismuth und Tellur wurden durch Schwefelwasserstoff gefällt und mit Schwefelammonium digerirt. Die Lösung des Schwefeltellurs in Schwefelammonium dampste man zur Trockne, behandelte den Rückstand mit Königswasser und fällte nach Entsernung der Salpetersäure das Tellur durch zweisachschwessigsaures Ammoniak. Das Schweselwismuth wurde in Salpetersäure gelöst, durch kohlensaures Ammoniak gefällt und geglüht. Aus der von Wismuth und Tellur besreiten Flüssigkeit, die mit Salpetersäure gekocht wurde, schied sich durch Ammoniak Eisenoxyd aus, welches als Schweselkies berechnet und von der angewandten Substanz in Abzug gebracht wurde.

Die so ausgeführte Analyse ergab in 100 Th.:

Bi 61,351 Te 33,837 S 5,270 Se Spur 100,458

Es scheint demnach der Tetradymit die von Berzelius angenommene Zusammensetzung Bi(TeS)<sub>3</sub> zu haben, obwohl auch die obige Analyse im Wismuth- und Tellurgehalt von der berechneten nicht unwesentlich abweicht.

#### 2. Fahlerz (wahrscheinlich ein neues).

In Mc. Mackin's Grube, Grasschaft Cabarras, N. C., kommt neben Talk, Blende, Schweselkies und Bleiglanz ein dichtes sast eisenschwarzes Mineral vor, welches in dünnen Splittern kirschroch durchscheinend, von halbmetallischem Glanz, muschligem Bruch und braunrothem Strich ist. Es schmilzt leicht vor dem Löthrohr, giebt Antimon- und Zinkbeschlag, riecht nach Arsenik und schwesliger Säure und hinterlässt eine Kugel von Silber und Kupser. Die Analyse ergab in 100 Th.

Daraus lässt sich die Formel  $5\begin{pmatrix} Ag \\ C \\ Zn \\ Fe \end{pmatrix}$   $\begin{pmatrix} Sb \\ Sh \\ As \\ 2 \end{pmatrix}$  ableiten.

Vielleicht ist es nur eine Varietät des gewöhnlichen Fahlerzes.

#### 3. Apophyllit.

Bekanntlich wird dieses Mineral oft theilweise matt, während ein anderer Theil desselben glasglänzend und durchsichtig bleibt. L. Reakirt untersuchte einen vollkommen glasglänzenden Apophyllit von der Fundy Bay (Neu-Schottland) und fand dessen Zusammensetzung wie Berzelius, nämlich in 100 Th.:

Becomme w wait man in comme & Siz + 8CaSi +

#### 4 Marie

internat brange, westers man us alamit betrachtet, le minute. Me son men desaire à dualisse nicht le desaire must betrachtet le desaire à dualisse nicht le desaire mui Landan, derei men desaire mogrecommen, dem Güben das bekann manne deuter internat, mis western Saipetersäure et Landanatyti mester.

#### LVI

### Wiederholte Prüfung amerikanisch Mineralien.

Ten

Lour. Smith a G. J. Brush.

(Sillin Americ Journ Vol XVI, pag. 41.)

(Fortsetzing von Bd. LIX, 161.)

Unter den nachstehend aufgeführten Mineralien ist dennen Authenticität nicht ausser allen Zweisel gesetzt wichtenden der Analyse waren die gewöhnlich üblichen, nicht nicht der Alkalien-Bestimmung. Wo Magnesia von vierende und Kinenoxyd zu trennen war, wurde der durch wink entstandene Niederschlag dreimal wieder gelöst und gefällt, bis er keine Magnesia mehr enthielt.

#### 11. Chesterlit, identisch mit Orthoklas.

Dies Mineral findet sich auf Dolomit, aufgewachsen bei Ost-Bradford, Grafschaft Chester. Die Krystalle sind oft Zwillinge und sehr verdreht, so dass die Winkelbestimmung schwierig ist. Einige Messungen lassen vermuthen, dass die Krystalle monoklinoëdrisch sind, da der Winkel der Spaltungsslächen nahezu 90 war. Die physikalischen Merkmale deuten auf Orthoklas, obwohl Erni (Dana Mineral. 3, edit. p. 678) als Alkali Natron angiebt. Die Analyse gab folgende Zusammensetzung, welche die des Orthoklas ist.

Si'	64,76	65,17
	17,60	17,70
<del>Ÿe</del>	0,50	0,50
Ċa	0,65	0,56
Mg ·	0,30	0,25
K	14,18	13,86
Ńа	1,75	1,64
Glühverlust	0,65	0,65
	100,39	100,33

Sollte sich die Krystallsorm triklinoëdrisch ausweisen, so würde es ein Kali-Albit sein.

#### 12. Loxoklas identisch mit Orthoklas.

Dieser bei Hammond N.-Y., vorkommende Feldspath ist wegen seiner Spaltungsrichtungen und chemischen Zusammensetzung von Breithaupt zu einer besondern Species gemacht worden, obwohl seine Härte, Krystallform, sein spec. Gew. und die übrigen physikalischen Merkmale die des Orthoklas sind. Die Vff. untersuchten zwei Varietäten, von denen die reinsten Krystalle folgende Zusammensetzung hatten:

	. 0	
Ŝi	66,09	66,31
Äl	140.45	18,23
<del>F</del> e	19,15	0,67
Ċa	0,94	1,09
Мg	0,21	6,30
Ķ	4,35	4,35
Ņа	7,81	7,81
Glühverlust	0,20	0,20

Der bedeutende Gehalt an Natron ist übrigens nicht gas ungewähnlich im Orthoklas, wie die Analysen der Varietäten vo Hohenhagen, Bathurst, Laurwig und Frederikswärn beweisen.

#### 13) Danbury-Feldspethe.

Der Feldspath. in welchem der Danburit sich findet, bestel sowohl aus einem Kali- als aus einem Natron-Feldspath, un zwar sind beide bisweilen so innig verwachsen, dass es schwibält, reine Stücken zur Analyse auszulesen.

Die Analyse ergab:

		•		
	Für Oligokla	ls.	Für Ort	hokias.
Bi	64,03	, 63,50	63,80	63,95
Ã	22,37	<del>22</del> ,75	18,90	19,05
<del>P</del> e	Spuren	Spuren		
Ća	2,91	3,28	0,80	0,61
Mg	Spuren	Spuren	0,20	0,20
Ńa	10,06	9,37	3,86	3,69
Ķ	0,60	0,50	11,43	10,95
Glühve	rlust 0,30	0.21	0,30	0,50
	100,27	99,61	99,29	98,95

#### 14) Haddam-Albit identisch mit Oligoklas.

Mit dem Jolit (Cordierit) von Haddam, Conn., kommt einglasiger Feldspath vor, den man Albit genannt hat. Die Analyszeigte, dass es Oligoklas ist, denn er bestand in 100 Tb. aus:

Si	63,87	64,64
	21,82	21,98
Ća	2,14	2,17
Мg	Spuren	Spuren
Ńa	10,18	9,80
Ķ	0,50	0,50
Glühverlust	0,29	0,29
	98,80	99,38

#### 15) Greenwood-Glimmer, Biotit.

Dieses Mineral, welches auch wahrscheinlich v. Kobell al Glimmer von Monroe N.-Y. analysirt hat (s. Kastner's Archi XII, 29.\*), ist von Greenwood-Hütte bei Monroe, N.-Y., un

<sup>\*)</sup> Das Citat des Vf. Journ. f. prakt. Chem. XXXVI, 309. betriff v. Kobell's Annal. des Magnesia-Glimmers von Bodenmais, nicht de von Monroe. Anm. d. Redact.

findet sich hier in dunkel olivengrünen breiten Krystallen, deren Zusammensetzung in 100 Th. folgende ist:

•	<b>a.</b> (	<b>b.</b>
Ši	39,88	39,51
Ä	14,99	15,11
Fe	7,68	7,99
Мg	23,69	23,40
Ķ	9,11	{ 10,20
Ńa	1,12	{ 10,20
Ĥ	1,30	1,35
F	0,95	0,95
Cl	0,44	0,44
•	99,16	98,95

Sauerstoffverhältniss von Ř: Ä: Ši in a: 11,31 9,31 20,72 in b: 11,20 9,45 20,35 d. i.: 1:1:2

Formel R.Si+RSi.

ĭ

#### 16) Biotit von der Gresch. Putnam, N.-Y.

Dieses in Massen bräunlich-grüne und im durchfallenden Licht blass gelblich-grüne Mineral ähnelt dem Talk, hat 2—2,5 Härte, 2,8 spec. Gew., ist ganz unelastisch und hat die Zusammensetzung des Biotit, wie die Analyse ergiebt.

Sauerstoffverhältniss: R : R : Si 11,22 9,73 20,58.

#### 17) Matgarodil.

Wohl ausgesuchte Stücke dieses Minerals, welches von Lane's Grube, Monroe, Conn. stammte, enthielten in 100 Th.:

Ši	46,50	45,70
Āl	33,91	33,76
Fe	2,69	3,11
Мg	0,90	1,15
Ķ	7,32	7,49
Ñа	2,70	2,85
Ĥ	4,63	4,90
F	0,82	0,82
Cl	0,31	0,31
	99,78	100,09

Diese Zusammensetzung stimmt mit Delesse's Analyse des Margarodits von St. Etienne sehr gut überein.

#### 18) Der Chesterlit-Talk, ein Glimmer.

Mit dem Chesterlit kommt ein Mineral büschelförmig auf Dolomit aufgewachsen vor, welches man für Talk gehalten, das aber ein Glimmer seiner Zusammensetzung nach ist. Es besteht nämlich aus:

Vom Kalk und der Magnesia gehört wahrscheinlich ein grosser Antheil dem Dolomit zu.

#### 19) Rhodophyllit, identisch mit Rhodochrom.

Die neue Mineralspecies, welche Genth Rhodophyllit genannt, hat dieselbe Zusammensetzung mit dem RhodochromDie Analysen stimmen sowohl mit Genth's als auch mit Hermann's Analysen des Rhodochroms überein. Sie lieferten:

<b>Si</b>	33,26	33,30
لق	10,69	10,50
<b>G</b> r	4,78	4,67
<del>T</del> e	1,96	1,60
М́g	35,93	36,08
K und Na	0,35	0,35
Ĥ	12,64	13,25
	99,61	99,75

and dies entspricht der Formel  $4\dot{R}_{2}\ddot{S}i + \ddot{R}_{2}\ddot{S}i + 10\dot{H}$ , welche such Genth, aber mit 1 Atom Wasser weniger, aufstellte.

#### 20) Cummingtonit, eine Hornblende.

Dieses von Dewey beschriebene und von Muir analysirte fineral ist faserig, seidenglänzend, aschgrau und ähnelt dem inthophyllit. Es findet sich im Glimmerschiefer bei Cummington, fass, und besteht aus:

<b>S</b> i 51,09	50,74
<b>Ä</b> l 0,95	0,89
<b>Fe</b> 32,07	33,14
Mg 10,29	10,31
Ċa Spuren	Spuren
Na 0,75	0,54
k Spuren	Spuren
H 3,04	3,04

Sauerstoffverhältniss von R : Si = 4 : 9

#### 21) Wasserhaltiger Anthophyllit, ein Asbest.

Dieses Mineral, welches mit Chlorit auf N. Y. Island gefunden d von Thomson Anthophyllit genannt wurde, bestand, ganz n Chlorit und andern Beimengungen frei, aus:

Si	58,20	58,47
Йg	28,96	29,71
<b>F</b> e	8,46	9,06
Ńа	0,88	0,88
K Glühver Thoner	le Spuren	Spuren 2,26 Spuren
	98,76	100,38

Sauerstoffverhältniss  $\dot{R}: \ddot{S}i = 4:9$ 

#### 22) Monrolit, identisch mit Cyanit.

Dieses von Silliman jr. zuerst untersuchte Mineral enthält in reinem Zustande nicht über 1 p. C. Wasser und der grosse Kieselsäuregehalt jenes Chemikers rührte wahrscheinlich von dem fein eingesprengten Quarz her. Ganz rein ausgesuchte Stücken enthielten in 100 Th.:

Si
$$37,20$$
 $37,03$ Al $59,02$  $\{61,90\}$ Te $2,08$  $\{61,90\}$ Glühverlust  $1,03$  $0,85$  $99,33$  $99,78$ 

Formel: ÄlaSi2.

#### 23) Ozarkit, ein amorpher Thomsonit.

Dieses in Magnet Cove. (Arkansas) im Eläolith vorkommende Mineral beschrieb Shepard als neue Species. Die Vers. erhielten von Herrn Markoe eine grössere Menge Eläolith, aus welchem sie jenes Mineral rein ausklaubten; sie beschreiben es als weiss, körnig bis compact, Härte = 5, spec. Gew. = 2,24 (Shepard). Gelatinirt mit Salzsäure. Zusammensetzung:

<b>S</b> i	36,85	37,08
Äl	29,24	{31,13
<b>F</b> e	1,55	(31,13
Ċa	13,95	13,97
Йa	3,91	3,72
Ĥ	13,80	13,80
•	99,48	99,70

Formel:  $\dot{R}\ddot{S}i + 3\ddot{A}l\ddot{S}i + 7\dot{H}$ .

Im reinen Mineral findet sich keine Phosphorsäure, aber das unreine enthält oft bedeutende Mengen Apatits beigemengt.

#### 24) Dysyntribit

hat Shepard ein Gestein genannt, welches in grossen Massen im nördlichen Theil des Staates N.-York sich findet. Es ist grün, bisweilen roth gesleckt, gleicht dem Serpentin, riecht aber feucht stark nach Thon. Die Analysen ergaben folgende Zusammensetzung:

	′ ` {	A.	ł	<b>).</b>	C.	đ	•
31	44,80	44,77	44,74	44,10	44,94	46,70	46,60
	34,90	35,88	20,98	20,64	25,05	31,01	<b>{35,15</b>
Fe(?) (ob Oxyd)	3,01	2,52	4,27	4,03	3,33	3,69	<b>(35,</b> 15
Mn(?)(Oxydul?)	0,30	0,30	Spu	ren	Spuren	Spi	ıren
Ča `	0,66	0,52	12,90	12,34	8,44	Spi	ıren
Мg	0,42	0,53	8,48	8,57	6,86	0,50	0,50
Ķ	6,87		3,73	3,92	5,80	11,68	11,68
Ńа	3,60		Spu	ren	Spuren	Spu	aron
Ė.	5,38	4,72	4,86	6,30	6,11	5,30	5,30
	99,94		99,96	9,90	100,53	98,88	99,13

a. und b. war von S. W. Johnson erhalten, c. von R. orton und stammte aus Diana, N.-Y., d. von Prof. Hume scharleston, der es von Shepard bekommen. Einige Stücke thielten ein wenig Phosphorsäure. Im Allgemeinen gleicht die ibstanz dem Agalmatolith und kann wegen der wechselnden standtheile nicht ein Mineral, sondern eine Felsart genannt orden.

#### 25) Gibbsit.

Während Hermann im Gibbsit 37 p. C. Phosphorsäure nd, konnte Silliman jr. kaum Spuren davon entdecken. Ichmals bestätigte Crossley die Angabe Silliman's und ermann untersuchte Gibbsite, in denen der Phosphorsäurehalt zwischen 37,62 und 11,9 p. C. schwankte. Die Analyse niger authentischer Exemplare gab dem Verf. das Resultat, iss Gibbsit in der That Thonerdehydrat, ÄlH<sub>3</sub>, ist.

Äl	64,24	63,48
Ĥ	33,76	34,68
Si	1,33	1,09
Ÿ	0,57	Spur
Mg	0,10	0,05
Fe	Spur	Spur

Es scheint, als ob Hermann nie reinen Gibbsit untersucht hat. Der Kieselsäuregehalt rührt vom Allophan her, womit das Mineral innig gemengt ist.

#### 26) Nickelemaragd.

Da Miller und Brooke diese Mineralspecies unter die zweiselhasten setzen, so untersuchten die Vers. noch einmal dieselbe und sanden dieselbe Zusammensetzung wie Silliman j., nämlich:

Ni 56,82
Mg 1,68
C 11,63
H 29,87

Dies entspricht nahezu der Formel NiC + 2NiH + 4H, welche in 100 Th. verlangt:

Ni 59,72 C 11,66 H 28,62

#### LVII.

# Ueber die Zusammensetzung des Cerits.

# Von Theod. Kjerulf.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXVII, 12.)

Der Verf. hat den Cerit einer neuen Untersuchung unterworfen und dabei folgenden Weg eingeschlagen: das Mineral wurde mit kohlensaurem Natron aufgeschlossen, Molybdän und Wismuth durch Schwefelwasserstoff abgeschieden, die Kieselsäure wie gewöhnlich bestimmt und aus der übrigen, mit Chlorwasser behandelten Lösung die Oxyde des Cerits nebst Eisenoxyd durch Ammoniak niedergeschlagen. Aus dem Niederschlag wurde das Eisenoxyd durch Oxalsäure getrennt und aus den Oxyden des Cerits durch Auflösen in Schwefelsäure und wiederholtes Fällen durch Ammoniak noch viel Kieselerde abgeschieden.

Die 100theilige Zusammensetzung war:

Kieselerde	20,408
Oxyde des Cerits	66,447
Bisenexydul	4,773
Kalkerde	1,179
Molybdänglanz	3,270
Wismuthglanz	0,184
Wasser	5,293
77 H55-C1	101,55

Der Ueberschuss in der Analyse rührt davon her, dass in er Menge der gewogenen Oxyde des Cerits etwas Ceroxyd ethalten ist, während im Mineral selbst nur Oxydul vorhanen ist.

Um das Verhältniss der in den Oxyden des Cerits enthalnen Basen zu ermitteln, mussten die oxalsauren Salze des eroxyduls, Lanthanoxyds und der gemischten drei Oxyde anasirt werden. Zu diesem Behufe stellte der Verf. zunächst eines Ceroxyduloxyd und aus diesem das oxalsaure Salz dar.

Der gelbe Niederschlag, der aus Ceroxydul durch unterhlorigsaures Kali entsteht, ist nicht, wie man bisher glaubte, eroxyd, sondern das Oxyduloxyd Če Üe + H.

Das reine oxalsaure Ceroxydul, mit Kupferoxyd verbrannt, eferte die Zusammensetzung  $\dot{\mathbf{C}} = \ddot{\mathbf{C}} + \dot{\mathbf{H}}$ , das oxalsaure Lanthantyd (eine Spur Didym enthaltend) die Formel  $2\dot{\mathbf{L}} = \ddot{\mathbf{C}} + 3\dot{\mathbf{H}}$ , ad die Oxyde des Cerits ein neutrales oxalsaures Salz von der ormel  $\dot{\mathbf{R}} = \ddot{\mathbf{C}} + 2\dot{\mathbf{H}}$ .

Daraus ergiebt sich

das Atomgewicht des Cers = 727,33,

", " Lanthans (didymhaltig) = 432,29, ", der Oxyde des Cerits = 673,12.

Wenn nun A = Atomgew. des Cers, B = Atomgew. des inthans (didynihaltig) ist, so ist

$$A - xA + xB = C,$$

o x den Bruchtheil des in den gemengten Oxyden durch einen eichen Bruchtheil Lanthanatom ersetzten Ceratoms und C die en bestimmte Menge Cer und Lanthan (didymhaltig) bedeutet, elche sich mit 100 Th. Sauerstoff verbindet.

Wenn nun

$$x = \frac{A-C}{A-B} = 0.1837$$

ist, so ergiebt sich, dass auf 593,71 Cer 79,41 Lanthan im Atom der Ceritoxyde enthalten sind.

Nimmt man nun an, dass in der Analyse des Cerits die 66,447 p. C. der Oxyde des Cer als Oxydoxydul enthalten und dass in jener Menge das oben erörterte Verhältniss zwischen Lanthan und Cer vorhanden ist, so entsprechen jene 66,44 p.C. Oxyde 56,075 Ceroxydul und 8,12 Lanthanoxyd, und die Zusammensetzung des Cerits wird dann folgende:

	•	Sauerst.	Ve	rhältn
<b>S</b> i	20,408	10,8		2
Ċe	56,075	6,78	ij:	
La (didyn	nhalt.) 8,120	1,52	10,23	. 9
<b>F</b> e	4,773	1,59	10,20	L
Ċa	1,179	0,34		
Ĥ	5,293	4,71*)	)	1
Mo	3,270	•		
BiS <sub>3</sub>	0,184			
-	99,302			

Formel  $2(R_3\ddot{S}i)+3H$ .

#### LVIII.

Ueber Bromkohlenwasserstoff und Bromkohlenstoff, die sich aus der Mutterlauge der Schönebecker Saline gewinnen lassen.

Von

#### Moritz Hermann.

(Bericht aus dem Laborator. des Dr. Sonnenschein.)

Der Verf. hat in seiner Inauguraldissertation (de brometo hydrogenii et carbonici, quod ex aquis salinae Schönebeck

<sup>\*)</sup> Ist als Glühverlust bestimmt und darum zu geringe, weil Cerund Eisenoxydul sich höher oxydiren.

enaueren Untersuchung jenes ölartigen Körpers mitgetheilt, essen schon sein Grossvater unter dem Namen eigenthümliches romöl\*) Erwähnung thut. Das Produkt, aus welchem jene romverbindung neben dem Brom gewonnen wird, führt den erf. auf eine genauere Beschreibung der Verarbeitung der chönebecker Salzsoolen, welcher wir nur den letzten Theil entehnen.

Wenn das Kochsalz im Verlauf der bekannten Gewinnungsreise aus den Soolen ausgeschieden ist, so bleiben zwei Rücktände, welche der chemischen Fabrik anheimfallen, nämlich die lutterlauge und der Pfannenstein. Die Mutterlauge enthält 1,137 p. C. feste Bestandtheile, welche aus

15,057 Chlornatrium,

7,200 Chlormagnesium,

5,358 Chlorkalium und

3,522 schwefels. Magnesia

estehen. Die colorimetrische Probe zeigt, dass in der Mutteruge 0,069 p. C. Brom enthalten sind.

Der Pfannenstein enthielt:

56,192 Chlor,

48,594 Natron,

1,055 Schweselsäure,

0,829 Kali,

0,805 Magnesia,

0,094 Kalkerde,

5,109 Wasser.

Er wird mit Wasser ausgezogen und die concentrirte Lauge it der Mutterlauge vermischt, wobei Gyps niederfällt. Die Flüsgkeit versiedet man in ähnlichen Pfannen wie die Salzsoole id erhält zuerst bei 70° — 74° eine reichliche Ausscheidung in Kochsalz. Die zweite Krystallisation enthält viel Kalisalze, mentlich das Doppelsalz KS+MgS+12H und wird im Winter in Abscheidung des noch vorhandenen Chlornatriums in Wasser löst, wobei die Kalisalze und das Doppelsalz auskrystallisiren,

<sup>\*)</sup> Schweigger und Schweigger-Seidel, Journ. f. Chem. u. hys. XLIX, 387.

während Kochsalz gelöst bleibt. Die zum dritten Male eingedampste Mutterlauge liefert beim Erkalten in niedriger Temperatur das oben erwähnte Doppelsalz und das Doppelchlorid KCl +2MgCl+12H. Die Mutterlauge hiervon, bei 70° abgedamps, giebt anfangs etwas reines, dann kalihaltiges Kochsalz, welches berausgekrückt wird, und liesert beim Erkalten wiederum Kaliund Magnesia-Salze, unter denen letztere überwiegen. Man behandelt dies Salzgemenge mit wenig Wasser, wobei hauptsächlich die Kalisalze zurückbleiben und dampst die Lösung zur Krystallisation, wobei man Chlormagnesium erhält. Die Mutterlauge hiervon, welche noch Chlor- und Brommagnesium enthält, wird mit Schweselsäure erhitzt; dabei geht Chlorwasserstoff über und Bromwasserstoff bleibt zurück, da die Temperatur nicht bis 126° gesteigert wird. Aus der schweselsauren Lösung krystallisiren die schwefelsauren Salze heraus und die rückständige Flüssigkeit wird endlich zur Gewinnung des Broms mit Braunstein und Schweselsäure der Destillation unterworfen. Diese geschieht in einer Bleiretorte, in welche 84 Pfund Mutterlauge mit 40 Pfund Braunstein und 60-70 Pfund Schwefelsäure, wie sie aus den Kammern kommt, eingetragen werden. und giebt 4 Pfund Brom als Ausbeute während sechsstündiger Dauer der Operation. Der bleierne Helm der Retorte hat einen gläsernen Vorstoss, welcher mit einer Glasflasche luftdicht verbunden ist, und aus dieser Flasche geht ein zweites Glasrohr auf den Boden einer zweiten Flasche und taucht hier unter eine Kali- oder Natronlauge. Während der Destillation geht anfangs nur Brom über, später eine ölartige Flüssigkeit, die sich auf dem Boden der ersten Flasche unter dem zugleich mit überdestillirten Wasser ausammelt. ist schwärzlich roth gefärbt und enthält viel Brom gelöst; das meiste Brom aber geht in die zweite Flasche und verbindet sich hier mit dem Alkali, wodurch eine solche Temperaturerhöhung eintritt. dass man oft die Flasche wechseln muss. digter Destillation schüttelt man die Flüssigkeit in der ersten Flasche mit Kalilösung, wodurch sie sich in zwei Schichten trennt, eine obere blutrothe und eine untere gelbliche. Die obere ist eine Lösung von Brom in Bromkalium, die untere ist ölarlig und hat einen ätherischen Geruch. Sie ist der Gegenstand der vorliegenden Untersuchung.

Zunächst läugnet der Vers., dass diese Substanz mit der

Poselger\*) beschriebenen identisch sei und behauptet, iss die Muthmassung Poselger's über ihre Entstehung auf nem Irrthum beruhe. Ob Löwig\*\*) und Balard\*\*\*) mit erselben Substanz zu thun gehabt hat, ist ihm mindestens weiselhaft.

Die zur Untersuchung verwendete Bromverbindung hatte anz die von dem Grossvater des Verf. (a. a. O.) angegebenen igenschaften. Um sie von beigemengtem Brom und Bromwasstoff zu befreien, hehandelte er sie mit so viel Kalilauge, dass alkalisch reagirte. Dadurch wurde sie farblos. Sie liess ch weder für sich, noch mit Kali ohne Zersetzung destilren und selbst am Lichte färbt sie sich bald wieder roth. Mit ocknem Baryt und Chlorcalcium mehrere Tage gegen Licht ogeschlossen aufbewahrt, war sie farblos, dünnflüssig, süss herisch riechend, von brennendem Geschmack und 2,548 spec. ewicht bei 3,1°C. Sie macht auf Papier Fettflecken und brennt igezündet mit russender Flamme. Ihr Kochpunkt liegt bei 18°, derselbe steigt aber nach einiger Zeit, da Zersetzung eintreten beginnt.

Die Analyse der frisch gereinigten Substanz wurde mit einem misch aus 1 Th. Bleioxyd und 2 Th. Kupferoxyd bewerkstelt. Behufs der Brombestimmung wurde ein Theil derselben mit ilkerde und Kupferoxyd gemengt im Sauerstoffstrom verbrannt, r Rückstand in Wasser und wenig Salpetersäure gelöst, das em an Silber gebunden und das gewogene Bromsilber durch ilor zersetzt.

Drei Versuche gaben folgendes Resultat in 100 Th.:

				Mittel.
C	6,2313	6,4607	7,0908	6,5942
H	0.5692	0.5801	0.6023	0,5838
	93,1995	92,9592	92,3069	92,8220

Die Formel  $C_2HBr_2+$ ) verlangt in 100 Th. (C=75, H=2,48, Br=999,62):

C 6,93 H 0,58 Br 92,48

<sup>\*)</sup> Pogg. Ann. LXXI, 297.

<sup>\*\*)</sup> Pogg. Ann. XXXVII, 552.

<sup>\*\*\*)</sup> Schweigger XLVIII, 99.

<sup>†)</sup> Der Verf. hat im Widerspruch mit den von ihm angenommenen,

Die rationelle Zusammensetzung dieser Verbindung liess sich nicht ermitteln, theils wegen der leichten Zersetzbarkeit in höherer Temperatur, welche eine Bestimmung der Dampsdichte unmöglich macht, thsils wegen Mangel an deutlichen, wohl charakterisirten Zersetzungsprodukten mit andern Reagentien. Mit Kalium nämlich zerlegt sie sich bei gewöhnlicher Temperatur nur zu geringem Antheil und bei höherer Temperatur tritt Entzündung ein; durch Eisen oder Kupfer wird schon bei mässiger Temperatur Kohle abgeschieden und ein Gemisch brennbarer Gase entweicht. Mit Chlor entsteht im Sonnenlicht eine rothe Flüssigkeit, die aus Chlorbrom und einem ätherisch riechenden, süssen, sehr flüchtigen Körper besteht. Mit wassersreier Schwefelsäure entstand keine gepaarte Verbindung, durch Kali bildete sich weder Ameisen- noch Essigsäure.

Als die Substanz tropfenweise mit rothglühenden Glasbruchstücken in Berührung gebracht wurde, bildeten sich Koble, gefärbte Krystalle, ein schwarzrothes Oel, Bromwasserstoff und brennbare Gase. Die gefärbten Krystalle lösen sich in Aether und Terpenthinöl und scheiden sich aus dem Filtrat farblos wieder aus. Das Oel schien durch Brom und etwas der Krystalle verunreinigte ursprüngliche Substanz zu sein.

Die Krystalle bereitete sich der Verf. auf eine zweckmässigere Zersetzungsmethode in grösserer Menge und reinigte sie durch wiederholte Sublimation bei 120—130°. Sie bestanden aus klinorhombischen Prismen, schmolzen vor dem Sublimiren und enthielten in 100 Th.:

Mittel. C 21,605 22,453 22.909 Br 78,395 77,547 77,091

Die Formel  $C_4$ Br (C = 75, Br = 999,62) verlangt in 100 Theilen:

C 23,08 Br 76,92

in der Parenthese angeführten, Atomgewichten des C, H und Br die Formel so geschrieben, dass H = 6,24 und Br = 499,81 gesetzt werden muss. Denn legt man die Aequivalentgewichte, die er selbst, als der Berechnung untergelegt, angiebt, zu Grunde, so stimmt seine procentige Rechnung nicht mehr mit seiner Formel.

Anm. d. Red.

Es ware demnach ein Bromkohlenstoff von bisher nicht beannter Zusammensetzung, der aus dem Bromkohlenwasserstoff lurch folgende Zersetzung entstehen kann:  $2C_2HBr_2 = C_4Br$ , 2HBr and Br. Der Vers. stellt sich die Zersetzung so vor, dass  $2C_2HBr_2$  erst in  $2C_2Br$  zerfällt und dann  $2C_2Br$  unter Abscheidung von 1Br in  $C_4Br$  übergeht.

Um der Entstehung des Bromkohlenwasserstoffs auf die Spur zu kommen und namentlich die organischen Substanzen kennen zu lernen, welche bei der Rildung jenes Körpers offenbar die Hauptrolle spielen mussten, stellte der Vers. noch eine Reihe Versuche mit der Mutterlauge an, die zur Destillation des Broms verwendet zu werden psiegt.

Zunächst befreite er sie von den mechanischen Verunreinigungen organischer Natur, denen Gmelin die Bildung des Bromelayls zuzuschreiben geneigt ist, durch Filtration. Das Filtrat wurde mit Aether behandelt und dieser abgegossen und verdunstet; es blieb kein Rückstand. Ein anderer Theil des Filtrats wurde im Wasserbade eingedampst und hinterliess einen gelben dicken Schlamm von aromatischem, dann stechendem Geruch, welcher an Aether nur sehr wenig eines weissen, harzartigen Körpers abgab. Ein dritter Theil der filtrirten Mutterlauge wurde mit concentrirter Schweselsäure behandelt und stark damit gekocht; es entstand eine braune Masse, die nach dem Auswaschen in Kali mit rother Farbe sich grösstentheils löste. Aus der Kalilösung fällte Salzsäure braune Flocken, die eine huminähnliche Substanz schienen, aber mit Kupferoxydsalzen in ammoniakalischer Lösung keinen Niederschlag gaben. Diese Flocken lieferten auch, mit Brom destillirt, keine slüchtige Bromverbindung, aber wenn sie mit Brom, Schwefelsäure und Braunstein erhitzt wurden, ging eine braune Flüssigkeit von dem Geruch des Bromkohlenwasserstoffs über.

#### LIX.

# Ueber den Jodgehalt des Flusses Almendares in der Havannah, der Landpflanzen und der Atmosphäre der tropischen Gegenden.

Die Thatsache, dass der Kropf in Havannah und überhaupt auf der Insel Cuba nicht vorkommt, führte Casaseca (Compl. rend. VXXXII, 348) auf die Vermuthung, dass das Wasser des Flusses Almendares, die Landpslanzen und die Atmosphäre der tropischen Gegenden sehr reich an Jod sein würden, seine Versuche haben aber das entgegengesetzte ergeben. Da seine ersten Versuche mit 20 Liter Flusswasser keine Spur Jod ergaben, verdampste er 500 Lit. Wasser des Almendares unter Zusatz von 100 Grm. kaustischem Kali, welches ganz frei von Jod war. Der Salzrückstand, der zum grössern Theil aus Kalk . und Magnesia bestand, wurde mit 90 p. C. Alkohol behandelt; der Verdampfungsrückstand der erhaltenen Lösung wurde in Essigäther, und der Rückstand der ätherischen Lösung in Wasser gelöst; Stärkemehl und einige Tropfen Salpetersäure gaben in dieser Lösung eine sehr deutliche blaue Reaction, welche mit der verglichen, die man erhält, wenn 1 Centigramm Jodkalium in dem oben angewendeten Volumen Wasser gelöst wird, dieser nahezu gleich ist, aber etwas weniger intensiv. Das Wasser des Almendares enthält daher in 50 Milliontheilen Wasser 1 Th. Eisenjodür, oder <sup>1</sup>/<sub>5</sub> Milligrm. in 10 Lit. Wasser, welches für den von Chatin im Regenwasser zu Paris gefundenen Jodgehalt die unterste Grenze zu sein scheint. Ein Wasser, wie das des Almendares ist daher sehr arm an Jod.

Der Verf. untersuchte auch die Aschen der Bananen, des Mais, nachdem er die Pslanzen vor dem Einäschern mit schwacher Kalilauge behandelt hatte; er fand kein Jod darin. Er hat aber die Existenz desselben durch einen rosenrothen Ring nachgewiesen, indem er die von 1 Kilogrm. am User des Almendares, gesammelter frischer Kresse erhaltene Asche untersuchte; doch

enthält die frische Kresse im Mittel nur 5 p. C. feste Substanz und 95 p. C. Wasser und flüchtige Substanzen.

17. Juni d. J. während eines Platzregens gesammelt; von Nachmittags 3 Uhr bis Abends 9 Uhr hatte man in einem ganz
meden konischen Kessel von verzinntem Kupser von 31 Centim.
Miche, am Boden von 30 Centim. und an der Oeffnung von 46
Centim. innern Durchmesser 22 Lit. Wasser gesammelt. 10 Lit.
mieses Wassers mit 0,5 Grm. kaustischem Kali verdampst, gaben
innen Rückstand, welcher nicht die geringste Spur Jod anzeigte.

Aus diesen Untersuchungen folgt, dass die Trinkwässer von Havannah und die Landpslanzen von Cuba arm an Jod sind, und die tropische Atmosphäre noch ärmer daran ist.

#### LX.

## Ueber einige Bitterstoffe.

Von

Fr. Rochleder und Dr. R. Schwarz.

(Aus den Sitzungsberichten der kais. Akad. d. Wissensch. Bd. XI, 334.)

#### I. Aesculin.

(Fortsetzung von Bd. LlX, 203.)

Wir haben in einer Arbeit über das Aesculin, die Zusammensetzung dieses Bitterstoffes festgestellt und die Produkte, in
welche er unter Einwirkung von Säuren, bei erhöhter Temperatur zerfällt, beschrieben. In jener Mittheilung haben wir versprochen, die Einwirkung des Emulsin oder der Synaptase auf
das Aesculin genauer zu untersuchen, und lassen die Resultate,
die sich dabei ergaben, hier folgen.

Wird Aesculin in kaltem Wasser gelöst und die kalt getättigte Lösung, mit einer Lösung von Emulsin (aus süssen Mandeln) vermischt, an einem mässig warmen Orte (bei einer Temperatur von 26—30° C.) hingestellt, so beginnt bald eine Trübung in der Flüssigkeit und es setzt sich am Boden des Gesässes nach und nach eine Schichte eines weissen, pulverigen Körpers Die anfangs bittere Flüssigkeit verliert ihren bitteren Geschmack und schmeckt zuletzt süss, der am Boden abgelagerte Körper ist Aesculetin, wie nach dem Umkrystallisiren aus siedendem Wasser, seine Eigenschaften und Zusammensetzung zeig-Ein kleiner Theil dieses Körpers ist in der Flüssigkeit gelöst. Wird diese im Wasserbade verdunstet und der Rückstand mit heissem Weingeist behandelt, so bleibt das Emulsin ungelöst, während Aesculetin und Zucker in Lösung übergehen. Diese beiden Substanzen werden durch Behandlung mit wenig kalten Wasser, indem das Aesculetin schwerlöslich ist, oder vollkommen durch Fällen der siedenden Lösung mit Bleizucker, Absiltriren von dem Aesculetin-Bleioxyd, Entfernen des Bleies durch Schwefelwasserstoff und Eindampfen der vom Schwefelblei getrennten Flüssigkeit, zur Syrupsdicke, von einander getrennt. Der so erhaltene Zucker gährt beim Zusatz von Hese, reducirt die alkalische Kupferoxydlösung zu Oxydul. Die Analyse des bei 100° C. getrockneten Zuckers gab folgendes Resultat:

0,300 Substanz gaben 0,4455 Kohlensäure und 0,1995 Wasser, auf 100 Theile berechnet:

	Berechn.	Gefunden
$C_{12} = 72$	40,00	40,50
$H_{12} = 12$	6,66	7,38
$0_{12} = 96$	53,34	52,12
180	100,00	100,00

Wir versuchten die Menge von Zucker zu bestimmen, die aus einer bestimmten Menge von Aesculin auf diese Weise gebildet wird und fanden, dass 1,032 Grm. Aesculin dabei 0,7300 Grm. bei 100° C. getrockneten Traubenzuckers lieferten Der von uns aufgestellten Formel des Aesculin zufolge, hätten wir 0,7676 Zucker erhalten sollen, was bei einem derartigen Versuche, so genau als erwartet werden kann, mit dem berechneten Resultate übereinstimmt. Wir glauben, diesen Versuch als Beweis für die Richtigkeit der von uns aufgestellten Formel des Aesculin ansehen zu können.

Die Zusammensetzung und Constitution des Aesculin, so wie seine Zersetzung durch verdünnte Mineralsäuren oder Emulsin wird demnach durch folgendes Schema versinnlicht.

#### II. Saponin.

Das Saponin wurde zuerst in der Wurzel der Saponaria scinalis L. aufgefunden. Bley fand später einen eigenthumhen Stoff in der Wurzel von Gypsophila Struthium L., den Struthiin nannte. Bussy bewies die Identität des Struthiin t dem Saponin. Frémy stellte Versuche zur Ausmittelung r Zusammensetzung des Saponin an. Die von ihm bei der alyse erhaltenen Zahlen stimmen mit der Formel C26H24O16 er C24H21O15 die, wie wir später zeigen werden, noch ein quivalent Wasser mehr enthält, als in dem bei 100° C. geckneten Saponin enthalten ist. Frémy fand ferner in den üchten der Rosskastanie eine Substanz die in Wasser leicht, Weingeist um so schwerer löslich war, als dieser weniger asser enthielt, die sich in Aether nicht löste, deren wässrige sung stark schäumte und durch Erwärmen bei Gegenwart von uren in eine Saure überging, die in Wasser unlöslich ist und h in Form von weissen Flocken ausscheidet. Diese Säure, elche nach Frémy mit Alkalien krystallisirte Salze giebt, und h auch bei Einwirkung von Alkalien aus dem Stoff der Rossstanien bildet, hat er Aesculinsäure genannt. Da die Löslichitsverhältnisse des Saponins in Wasser, Alkohol und Aether selben sind, wie bei dem Stoffe der Rosskastanien, da ferner wässrige, schäumende Lösung des Saponin beim Erhitzen ch Zusatz einer Mineralsäure ebenfalls unter Ausscheidung isser Flocken zersetzt wird, hat Frémy den Stoff der Rossstanienfrüchte für identisch mit dem Saponin erklärt. Der sculinsaure giebt Frémy die Formel

$$C_{52}H_{46}O_{24} = 2(\underbrace{C_{26}H_{24}O_{16}}_{\text{Saponin.}} - H_2O_2) - O_4$$

es uns nicht gelang, aus dem Saponin eine Säure von den genschaften der Aesculinsäure von Frémy darzustellen, so ist tweder der Stoff der Rosskastanien nicht Saponin oder die Angaben über die Acsculinsäure müssten unrichtig sein, was erst durch eine Untersuchung der Rosskastanien ausgemittelt werden kann.

Das Saponin wurde später auch in der Wurzel von Gypsophila fastigiata L., G. altissima L., und G. acutifolia Fisch. Malapert fand Saponin in Dianthus caryonachgewiesen. phyllus L., D. Carthusianorum L., D. Caesius L., D. prolifer L., in Silene inflata L., in allen Theilen von Silene nutans L. mit Ausnahme des Samens, in Lychnis calcedonica L., Lychnis flos Cuculi L. und der Wurzel von Lychnis vespertina Sibth., ebenso in der Wurzel und den Samen von Agrestemma Githago L. In der Rinde von Quillaja Saponaris ist nach Le Beuf eine grosse Menge von Saponin enthalten. In Anagallis arrensis L. und A. coerulea Schreb. ist nach den Versuchen von Malapert ebenfalls Saponin enthalten. Saponin dürste auch in den Früchten der Pircunia abyssininies, in vielen Sapindaceen und Mimoseen enthalten sein, und so einen im Pflanzenreiche weit verbreiteten Stoff darstellen.

Das Saponin wurde von uns auf solgende Weise dargestellt: Die zerschnittene Wurzel von Gypsophila wurde mit 40gradigem Weingeist ausgekocht, die siedendheiss filtrirte Lösung vier und zwanzig Stunden an einem kühlen Orte stehen gelassen, wobei sich ein weisser Absatz von Saponin bildete und dieser auf einem Filter gesammelt, mit Alkohol, dem Aether zugesetzt war, gut ausgewaschen, hierauf bei 100° C. getrocknet. Das so dargestellte Saponin hatte die Eigenschaften, die sich von diesem Körper in den Lehrbüchern angegeben finden, es ist farblos, leicht löslich im Wasser zu einer schäumenden Flüssigkeit, schwer löslich in kaltem, leichter in heissem Weingeist, unlöslich in Aether. Der Staub desselben reizt hestig zum Niesen. wässrige Lösung mit Salzsäure und Schwefelsäure versetzt und zum Sieden erhitzt, giebt einen flockigen, in Wasser nicht, aber in Alkohol löslichen Niederschlag, der weder Farbe noch Geruch besitzt. Die wässrige Saponinlösung gieht mit Bleizuckerlösung vermischt, einen gelatinösen Niederschlag, wird dieser absiltrirt und das Filtrat zum Sieden erhitzt, so entsteht von Neuem ein weisser, etwas weniger gelatinoser Niederschlag, der jedoch beim Auswaschen auf dem Filter aufquillt und gelatinös und durchscheinend wird.

Wir geben hier die Resultate von drei Analysen des bei 100° C. getrockneten Saponin. Das Material zu jeder Darstellung war aus einer andern Partie der Wurzel dargestellt.

- L 0,4135 Subst. gaben 0,7725 Kohlensäure und 0,2625 Wasser. 0,4165 ,, ,, 0,0135 Asche.
- II. 0,3425 ,, ,, 0,6600 Kohlensäure ,, 0,2170 , III. 0,3110 ,, ,, 0,6005 ,, ,, 0,2095

Dies giebt auf 100 Theile berechnet folgende Zusammen-setzung:

Der etwas zu hohe Kohlenstoffgehalt rührt von einer geringen Menge einer Verunreinigung mit schwer zu entfernenden, harzartigen Körpern her, so wie von einer Spur eines Zersetzungsproduktes des Saponin, das reicher an Kohlenstoff und ärmer an Sauerstoff ist, als das Saponin, aber mit diesem gleichviel Wasserstoff enthält.

Das Saponin, dessen Analyse unter II. mitgetheilt ist, wurde in einer etwas anderen Weise dargestellt, als das zur Analyse I. und III. verwendete. Es wurde nämlich Saponin in Wasser gelöst, die Lösung mit Bleizuckerlösung gefällt, der Niederschlag abfiltrirt, mit Wasser angerührt und Schweselwasserstoff durchgeleitet. Der schwarzen Flüssigkeit, die vollkommen mit dem Schwefelblei durchs Filter geht, wurde Alkohol zugesetzt, worauf sie vom Schweselblei klar absiltrirt werden konnte, welches mit etwas Saponin auf dem Filter zurückblieb. Die Flüssigkeit wurde zur Honigdicke verdunstet und mit Alkohol, dem etwas Aether zugesetzt war, ausgefällt und bei 100° C. getrocknet; man sicht hieraus, dass das Saponin kein Gemenge zweier Körper ist, indem die Substanz, welche in dem Bleiniederschlage enthalten ist, der in der Kälte entsteht, dieselbe Zusammensetzung hat, wie das Saponin vor der Behandlung mit Bleizucker, wobei es sich von selbst versteht, dass der Niederschlag, der durch Erhitzen in der bleizuckerhaltigen Saponinlösung enthalten ist, die von dem ersten Niederschlage absiltrirt wurde, dieselbe Substanz enthalten muss, wie der erste, in der Kälte entstandene.

dieselbe Weise, wie der erste Niederschlag kann auch der zweite zur Abscheidung des Saponin verwendet werden.

Wird die wässrige Lösung des Saponin mit etwas Salzsäure oder Schweselsäure versetzt und zum Sieden erhitzt, so trübt sie sich nach einigen Augenblicken und es scheiden sich Flocken aus, die weiss oder schwach gelblich gefärbt, gelatinös sind, und nach dem Erkalten der Flüssigkeit durch ein Filter von diesen getrennt werden. Zur Reindarstellung ist es am zweckmässigsten, diese Substanz in siedender Essigsäure zu lösen, die Lösung siedend zu siltriren, das Filtrat mit Wasser zu mischen und erkalten zu lassen. Die ausgeschiedenen weissen Flocken werden aus einem Filter gesammmelt und mit Wasser gewaschen.

Mehrere Stunden lang bei einer Temperatur von 120° bis 125° C. getrocknet, gab dieser Körper bei der Analyse folgendet Resultat:

0,2440 Substanz gaben 0,5625 Kohlensäure und 0,1870 Wasser. 0,1270 , , , 0,0010 Asche.

Dies entspricht folgender procentischen Zusammensetzung:

Eine auf dieselbe Weise dargestellte Substanz, vier und zwanzig Stunden bei 100°C. getrocknet, gab bei der Analyse folgende Zahlen:

0,3065 Substanz gaben 0,7535 Kohlensäure und 0,2420 Wasser.

Diese Zahlen entsprechen folgender Zusammensetzung:

Diese Zusammensetzung, die Unlöslichkeit dieses Körpers in Wasser, seine Löslichkeit in Alkohol und siedender Essigsäure, sein Verhalten bei der trockenen Destillation, seine Fähigkeit sich in mässig concentrirter Schwefelsäure mit rother, in concentrirter mit gelbbrauner Farbe zu lösen, mit Alkalien und Erden in

Wasser lösliche, bittere Verbindungen zu liesern, stellen denselben als identisch mit der Clrinovasäure oder dem Chinovabitter dar.

Die Flüssigkeit, aus welcher sich dieser Körper abgeschieden hat, enthält neben der freien Schweselsäure oder Salzsäure, die zur Zersetzung des Saponin angewendet wurde, noch eine organische Substanz in Lösung. Sie wird mit kohlensaurem Bleioxyd oder Bleioxydhydrat versetzt, vom dem gebildeten schweselsauren Bleioxyd oder basischen Chlorblei absiltrirt, mit etwas Schweselwasserstosswasser versetzt, von den gefällten Spuren von Schweselblei absiltrirt und mit Thierkohle behandelt. Nach dem Verdunsten hinterlässt sie einen sadschmeckenden, in Wasser leicht löslichen, gelbbräunlich gefärbten Rückstand, der bei 100° C. getrocknet, solgende Zahlen bei der Analyse gab.

0,2205 Substanz gaben 0,3394 Kohlensäure und 0,1300 Wasser.

In 100 Theilen folgender Zusammensetzung entsprechend:

12	Aeσ.	Kohlenstoff	72	Berechn. 42,10	Gefund. 41,99
11	"	Wasserstoff	11	6,44	6,55
11	"	Sauerstoff	<b>88 171</b>	$\frac{51,46}{100,00}$	51,46 100,00

Vergleichen wir die Zusammensetzung des Saponin mit der seiner Zersetzungsprodukte, so ergiebt sich folgende einfache Beziehung:

$$\frac{C_{24}H_{20}O_{14}}{\text{Saponin.}} = \underbrace{C_{12}H_{9}O_{3}}_{\text{Chinovasāure.}} + \underbrace{C_{12}H_{11}O_{11}}_{\text{Kohlehydrat.}}$$

Die Caı̈ncasaure hat die Zusammensetzung  $C_{16}H_{13}O_{7}$ , sie zerfällt in Chinovasaure und ein Kohlehydrat wie das Saponin, wenn sie in wassriger Lösung mit Sauren bei erhöhter Temperetur behandelt wird. Die Mengen von Chinovasaure und Kohlehydrat, die in beiden gepaarten Verbindungen enthalten sind, sind in verschiedenen Mengen mit einander vereinigt, in dem Saponin sind beide zu gleichen Aequivalenten enthalten, in der Caı̈ncasaure ist die Menge der Chinovasaure drei Mal so gross auf dieselbe Menge eines Kohlehydrats.

$$3(C_{16}H_{13}O_7) = C_{48}H_{39}O_{21} = 3(C_{12}H_{9}O_3) + C_{12}H_{10}O_{10} + 2HO$$
Caincasaure. Chinovasaure. Kohlehydrat.
$$C_{24}H_{20}O_{14} = C_{12}H_{9}O_3 + C_{12}H_{10}O_{10} + HO$$
Saponin. Chinovasaure. Kohlehydrat.

Bestimmte Verbindungen des Saponin mit Basen hervorzubringen, wurde ohne Erfolg versucht. Mit Alkalien eingedampst wird das Saponin braun, löst sich mit brauner Farbe in Wasser; Säuren scheiden keine Aesculinsäure Frémy's ab.

Wir wollen hier noch zweier Verbindungen erwähnen, die neben dem Saponin in der Wurzel enthalten sind und leicht bei einer geänderten Darstellung des Saponin zu einer Verunreinigung desselben und zu falschen Resultaten bei den Analysen führen können. Wird die Wurzel mit Weingeist ausgezogen und die siedende Lösung filtrirt, das abgeschiedene Saponin abfiltrirt, das Filtrat mit Bleizuckerlösung gefällt, der entstandene weisse Niederschlag durch ein Filter entfernt, die Flüssigkeit durch Schwefelwasserstoff vom Blei befreit, die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit zur Syrupsconsistenz im Wasserbade eingedampst und der Rückstand mit wassersreiem Weingeist vermischt, so bildet sich ein slockiger Niederschlag von weisser Farbe, der mit Alkohol gewaschen und bei 100° C. getrocknet, ein weisses, süss schmeckendes Pulver darstellt, das bei der Analyse solgende Zahlen gab:

0,3120 Substanz gaben 0,4835 Kohlensäure und 0,1900 Wasser.

Dies entspricht der Formel:

				Berechn.	Gefund.
12	Aeg.	Kohlenstoff	<b>72</b>	42,10	42,24
11		Wasserstoff	11	6,44	6,76
11	,,	Sauerstoff	<b>88</b>	51,46	<b>51</b> ,00
			171	100,00	100,00

Dieser Körper ist ein Gemenge von Gummi und Zucker, wovon das Erste in wasserfreiem Alkohol unlöslich, der zweite sehr schwer löslich ist.

$$C_{24}H_{22}O_{22} = \underbrace{C_{12}H_{10}O_{10} + C_{12}H_{12}O_{12}}_{\text{Gummi.}} + \underbrace{C_{12}H_{12}O_{12}}_{\text{Zucker.}}$$

Wir würden dieser Körper keine Erwähnung gethan haben, da es sich hier nicht um eine Analyse der Wurzel handelt, wir haben sie nur deshalb hier erwähnt, weil die Gegenwart von Zucker und Gummi uns Aufschluss gab, über die Ursache des Mangels an Uebereinstimmung bei einer grossen Anzahl von Analysen, die wir mit Saponin anstellten, das auf etwas andere Weise bereitet war. Kocht man nämlich die Wurzel mit

schwachem Weingeist aus, dampst den Auszug ab, und versetzt ihn mit wassersreiem Weingeist, so erhält man anscheinend reines Saponin in reichlicher Menge.

Es ist jedoch, auf diese Weise dargestellt, mit Gummi oder Gummi und Zucker verunreinigt. Wir führen hier nur zwei von den vielen Analysen an, deren Resultate von denen abweichen, die man bei der Analyse des reinen Saponin erhält.

I. 0,4230 Substanz gaben 0,7800 Kohlensäure und 0,3830 Wasser, bei 100° C. getrocknet.

Dies entspricht der Formel:

II. 0,3965 Substanz gaben 0,7145 Kohlensäure und 0,2570 Wasser, bei 100° C. getrocknet.

Dies entspricht folgender procentischen Zusammensetzung:

Das Saponin wird durch schwächere Säuren in derselben Weise zersetzt wie durch Schwefelsäure oder Salzsäure. Als wir diese Zersetzungsweisen noch nicht kannten, versuchten wir das Saponin durch Lösen desselben in einem Gemenge von siedendem Alkohol und Essigsäure zu reinigen, besonders einen geringen Gehalt an Aschenbestandtheilen auf diese Art zu entfernen. Das so gereinigte Saponin gab Zahlen, die mit dem auf die frühere Weise dargestellten nicht in Einklang zu bringen waren. Wir führen hier zwei Beispiele von solchen Analysen an.

0,3195 Substanz gaben 0,6995 Kohlensäure und 0,2300
 Wasser, bei 100° C. getrocknet.

Dies entspricht in 100 Th. folgender Zusammensetzung:

Berechn. Gefund
60 Aeq. Kohlenstoff 360
48 ,, Wasserstoff 48
24 ,, Sauerstoff 192
600
$$C_{60}H_{48}O_{24} = C_{24}H_{20}O_{14} + 3(C_{12}H_{9}O_{3}) + HO$$
Saponin. Chinovasäure.

II. 0,3530 Subst. gaben 0,7210 Kohlensäure und 0,2470 Wasser, bei 100° C. getrocknet.

0,3375 Subst. gaben 0,6265 Kohlens. und 0,2070 Wasser, bei 100° C. getrocknet.

0.2265 Subst. gaben 0,4595 Kohlens. und 0,1500 Wasser, bei 100° C. getrocknet.

Alle drei Analysen sind mit Substanz von verschiedenen Darstellungen ausgeführt.

$$C_{36}H_{30}O_{18} = C_{24}H_{20}O_{14} + C_{12}H_{9}O_{3} + HO$$
  
Saponin. Chinovasaure.

Eine, längere Zeit mit Essigsäure und Alkohol gekochte Menge von Saponin gab folgende Zusammensetzung:

0,2475 Substanz gaben 0,5665 Kohlensäure und 0,2015 Wasser bei 100° C. getrocknet.

Dies giebt in 100 Theilen:

			Berechn.	Gefund.
12 Aeq	. Kohlenstoff	<b>72</b>	63,16	62,42
10 ,.	Wasserstoff	10	8,77	9,04
4 ,,	Sauerstoff	<b>32</b>	28,07	28,54
		114	100,00	100,00

Das Saponin war also beinahe gänzlich in Chinovasäure und Kohlehydrat zersetzt worden.

Den angeführten Versuchen nach schliesst sich demnach das Saponin dem Aesculin und andern Bitterstoffen an, deren Mehrzahl bei genauerer Untersuchung sich als gepaarte Verbindungen eines Kohlehydrates erwiesen baben.

#### LXI.

# leber die Zusammensetzung der Kuhbutter.

Von

#### Heinta.

(A. d. Ber. d. Berl. Akad.)

Die Butter ist zuerst von Chevreul einer gründlicheren ntersuchung unterworsen worden, welche zu dem Resultat hrte, dass dieselbe aus einer Reihe Glycerin enthaltender Fette esteht, welche bei ihrer Verseisung zur Bildung verschiedener tten Säuren Anlass geben, während sich aus allen Glycerin ssondert. Diese setten Säuren sind theils mit den Wassermpsen süchtig, theils nicht mit den Wasserdämpsen süchtig, dei gewöhnlicher Temperatur slüssig, theils nicht stüssig, er bei der Temperatur der Atmosphäre sest. Zu ersteren chnete Chevreul die Buttersäure, Capronsäure und Caprinure, zu den letzteren Stearinsäure und Margarinsäure. Die ssige Säure war nach ihm Oelsäure.

Lerch zeigte später, dass zu der ersten Gruppe noch eine erte, die Caprylsäure komme, und Bromeis behauptete, dass flüssige, nicht flüchtige Säure der Butter eine eigenthümliche, n der Oelsäure verschiedene Säure sei, und dass die seste ure derselben keine Stearinsäure enthalte, sondern nur aus argarinsäure bestehe.

Sind diese Angaben nach dem damaligen Stande der Wisnschaft richtig, so darf man, da aus den Untersuchungen des errn Heintz, welche schon früher der Akademie mitgetheilt orden sind, hervorgeht, dass die vermeintliche Margarinsäure i Gemisch von Palmitinsäure und Stearinsäure ist, unmittelbar bliessen, dass auch in der Butter Stearin und Palmitin entlen sind.

Hiervon sich zu überzeugen, hat Herr Heintz dadurch elegenheit gehabt, dass Bromeis demselben eine kleine Menger von ihm aus der Butter dargestellten Margarinsäure zur ntersuchung übersendete. Es gelang ihm, mit Hülfe der parellen Fällung mit essigsaurer Magnesia Säureportionen daraus

darzustellen, welche durch Umkrystallisiren in reine Stearinsäure und reine Palmitinsäure übergeführt werden konnten.

Die Untersuchung einer grösseren Menge Butter hat Herri. Heintz zu folgenden Resultaten geführt.

Der flüssige, nicht slüchtige Theil der aus der Butter durch Verseifung entstandenen setten Säuren ist nicht, wie Bromeis meint, eine besondere, von der Oelsäure verschiedene Säure, die Butterölsäure, sondern mit der gewöhnlichen Oelsäure vollkommen identisch. Es ist jedoch sehr schwer, gerade aus der Butter Verbindungen dieser Säure im ganz reinen Zustande zu erbalten. Das zuerst von Herrn Heintz dargestellte Barytsalz derselben enthielt genau eben so viel Baryterde als nach Bromeis der butterölsaure Baryt enthält. Durch umständliche Scheidungsmelhoden gelang es jedoch endlich Herrn Heintz, reine ölsaure Baryterde zu erhalten, deren Zusammensetzung der Formel C<sub>36</sub>H<sub>33</sub>O<sub>3</sub>Ba entsprach.

Aus dem festen Theil der aus der Butter gewonnenen fetten Saaren erhielt Herr Heintz mit Hülfe der schon früher von ihm beschriebenen Methode der Zerlegung von Gemischen fetter Säuren besonders viel reine Palmitmsäure. Die Butter enthält, daher sehr viel Palmitin. Mit grösseren Schwierigkeiten halte derselbe zu kämpfen, als er sich bemülite, die durch den früheren Versuch schon in der Butter nachgewiesene Stearinsäure darzustellen. Diese Schwierigkeiten beruhen namentlich darauf. dass die Menge der Stearinsäure in den Verseifungsprodukten der Butter nur gering ist, vor allen Dingen aber darauf, dass dieselbe noch eine andere, kohlenstoffreichere, in Alkohol schwerer lösliche und noch leichter bei der Fällung mit essigsaurer Magnesia niederfallende Saure enthält, welche zwar Herr Heintz wegen ihrer geringen Menge nicht hat rein darstellen können, von der er aber doch nachzuweisen vermochte, dass ihr Kohlenstoffgehalt höher als 38 Atome sein muss. Sehr wahrscheinlich machen es die Versuche desselben, dass die Zusammensetzung dieser Säure durch die Formel C40H40O4 auszudrücken ist. Dieser neuen Säure legt Herr Heintz den Namen Butinsaure bei. In dem festen Theil der Butter ist also ausser Palmitin noch Stearin und Butin enthalten.

Endlich aber gelang es Herrn Heintz, aus den setten uren der Butter eine kleine Menge einer zwischen 48° und °C. schmelzenden Säure darzustellen, die, obgleich sie sicher ch nicht ganz rein war, doch in ihren Eigenschasten wie in rer Zusammensetzung so vollkommen mit der Myristinsäure bereinkommt, dass es keinem Zweisel unterworsen sein kann, ass auch diese Säure in derselben enthalten ist. Die Butter nthält daher auch Myristin.

Nach den Untersuchungen von Lerch enthält die Butter die lerbindungen des Glycerins mit

```
Buttersäure, deren Formel C_8 \stackrel{}{H}_8 O_4 ist, Capronsäure, ,, ,, C_{12}\stackrel{}{H}_{12}O_4 ,, Caprylsäure, ,, ,, C_{16}\stackrel{}{H}_{16}O_4 ,, Caprinsäure, ,, ,, C_{20}\stackrel{}{H}_{20}O_4 ,,
```

Herr Heintz fand darin die Verbindungen desselben mit

```
Myristinsäure, deren Formel C_{28}H_{28}O_4 ist, Palmitinsäure, ,, ,, C_{32}H_{32}O_4 ,, Stearinsäure, ,, ,, C_{36}H_{36}O_4 ,, Butinsäure, ,, ,, C_{40}H_{40}O_4 ,,
```

Es gilt hier das Gesetz, dass die ganze Reihe der Fette r setten Säuren, deren Zusammensetzung durch die allgemeine rmel C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>nO<sub>4</sub> ausgedrückt werden kann, mit einziger Aushme der Pichurintalgsäure (C<sub>2</sub>4H<sub>2</sub>4O<sub>4</sub>), von der Buttersäure an zur Butinsäure inclusive in der Butter enthalten ist, und sa alle die Glieder, deren Kohlenstossatomzahl nicht durch 4 adern nur durch 2 theilbar ist, nicht darin vorkommen, ein setz, welches schon Görgey sür das Cocosnussöl nachgebesen hat.

Die Butter besteht demnach aus einem Gemisch von Olein r Butyrin, Capronin, Caprylin, Caprin, Myristin, Palmitin zarin und Butin. Lowig: Ueber Methplumbathyl.

## LXII.

# Ueber Methplumbäthyl.

Von

#### Löwig.

In meiner Abhandlung über die Zinnäthyle habe ich angegeben, dass sich Blei, wie Zinn, in mehreren Atomverhältnissen mit Aethyl zu Radikalen verbinde, welche in ihren physikalischen wie chemischen Verhältnissen ganz mit den Zinnäthylen übereinkommen. Durch meine Berufung nach Breslau und durch die Einrichtung des daselbst erbauten chemischen Laboratoriums wurde meine Zeit zu sehr in Anspruch genommen, als dass ich die noch in Zürich begonnene Untersuchung der Bleiäthyle hätte beendigen köunen. Eine Notiz von Cahours und Riche in den Compt. rend. Bd. XXXVI, S. 1002, in welcher sie angeben, dass Blei von Jodäthyl in erhöhter Temperatur leicht angegriffen werde, veranlasst mich, einen Theil meiner Arbeit in dem Folgenden zu publiciren.

Lässt man auf eine Legirung von 1 Theil Natrium auf 6 Th. Blei, welche direkt wie das Zinnnatrium erhalten wird, Jodäthyl einwirken, so beginnt nach kurzer Zeit eine lebhaste Einwirkung. Schüttelt man nach beendigter Reaction die Masse mit Aether, so bleibt nach dem Verdunsten der ätherischen Lösung bei abgehaltener Luft ein Gemenge von Radikalen zurück, deren Trennung wegen der übereinstimmenden physikalischen Verhältnisse nicht ausgesührt werden kann. Die Radikale sind vollkommen farblos, ziemlich dünnflüssig, flüchtig, von keinem stark hervortretenden Geruch, in Wasser ganz unlöslich, aber leicht löslich in Weingeist und Aether. Sie rauchen nicht an der Lust, aber angezündet verbrennen sie unter Entwicklung eines starken Dampfes von Bleioxyd; sie entzünden sich beim Uebergiessen mit concentrirter Salpetersäure und explodiren mit grosser Hestigkeit beim Zusammenbringen mit Jod und besonders mit Lässt man die weingeistige oder ätherische Lösung an der Lust verdunsten, so scheidet sich ein weisses, in Wasser, Weingeist und Aether unlösliches, amorphes Pulver aus, welches

t den Säuren krystallisirbare Salze bildet, und in der Lösung findet sich eine stark alkalisch reagirende Basis, das Methumbäthylogyd, dessen Radikal bei der Einwirkung des Jodyls auf Zinnnatrium in überwiegender Menge gebildet wird, dessen wesentliche Verhältnisse in dem Folgenden beschrieben erden sollen.

Methplumbäthyl. Pb<sub>2</sub>Ae<sub>3</sub>. Die Zusammensetzung des Rakals, wie dieselbe aus seinen Verbindungen hervorgeht, ist:

2 A	t. I	Blei	208		70,52
12	. 1	Kohlenstoff	72		24,41
15	, 1	Wasserstoff	15		5,07
•		-	295	•	100,00

Methplumbäthyloxyd. (Pb2Ae2)0. Wird zu der weinsistigen Lösung des Radikalgemenges so lange eine mit Weinsist versetzte Lösung von salpetersaurem Silberoxyd gesetzt, s kein metallisches Silber mehr gefällt wird, so enthält die m Silber abfiltrirte Flüssigkeit das salpetersaure Methplumbhyloxyd gelöst. Um das Oxyd zu erhalten, wird diese Lösung erst mit einer weingeistigen Kalilösung und dann mit Aether schüttelt; durch Zusatz einer gehörigen Quantität Wasser gennt man eine ätherische Lösung des Oxyds und durch Vernsten des Aethers in einem Destillationsapparate das reine thplumbäthyloxydhydrat in Gestalt einer dicköligen Flüssigkeit, lche nach einiger Zeit zu einer krystallinischen Masse gesteht. 3 Basis ist in Weingeist und Aether leicht löslich, auch vom asser wird sie in geringer Menge aufgenommen; sie ist chtig; hält man über dieselbe einen mit Salzsäure beseuchen Glasstab, so bilden sich weisse Nebel. Beim Erwärmen dampst sie unter Verbreitung weisser, hestig zum Niessen zender Dämpfe, eine Eigenschaft, welche auch dem Radikal d sämmtlichen Verbindungen zukommt. Die Lösungen der sis reagiren stark alkalisch, sie besitzen einen unangenehmen larfen, ätzenden Geschmack und bewirken ein höchst unangeımes Gefühl im ganzen Schlunde. Die Basis fühlt sich schlüig an, wie Kalihydrat, und zieht an der Luft schnell Kohlenire an. Die Zusammensetzung des reinen Oxydes ist:

		-	•
2	At. Blei	208	69,07
12	" Kohlenstoff	72	23,92
15	" Wasserstoff	15	4,98
1	., Sauerstoff	8	2,03
	••	301	100.00

Das Hydrat besteht aus:

Kohlensaures Methplumbäthyloxyd. (Pb<sub>2</sub>Ae<sub>3</sub>)O, CO<sub>2</sub>. Man erhält diese Verbindung in glänzenden, harten, kleinen Krystallen, wenn man die weingeistige Lösung des Oxyds langsam an der Luft verdunsten lässt. Die Verbindung ist in Wasser fast unlöslich, auch von Weingeist und Aether wird sie nur in geringer Menge aufgenommen. Von salzsäurehaltigem Weingeist wird sie leicht und unter Brausen gelöst; sie besitzt einem starken brennenden Geschmack und verhält sich im Allgemeinen wie ein alkalisches kohlensaures Salz.

Zur Bestimmung des Bleies wurde die Verbindung in einer geräumigen Platinschale mit verdünnter Schweselsäure übergossen und dann tropsenweise concentrirte Salpetersäure so ost zugesetzt, bis die Oxydation beendigt. Das Ganze wurde dann aus dem Wasserbade verdunstet und der Rückstand zuletzt bis zum Glühen erhitzt. Während der Oxydation muss die Schale mit einer Glasplatte bedeckt werden, damit durch Sprützen kein Verlust stattsindet.

```
0,516 Substanz gaben:
```

0,480 schwefelsaures Bleioxyd = 63,87 Blei.

0,422 Substanz gaben:

0,394 schwefelsaures Bleioxyd = 63,74 Blei.

0,632 Substanz gaben:

0,553 Kohlensäure = 23,93 Kohlenstoff.

0,276 Wasser = 4,74 Wasserstoff.

0,420 Substanz gaben:

0,360 Kohlensäure = 23,40 Kohlenstoff.

0,186 Wasser = 5,00 Wasserstoff

oder:

```
2 At. Blei 208 64,00 63,87 63,74
13 ,, Kohlenstoff 78 24,00 23,93 23,40
15 ,, Wasserstoff 15 4,62 4,74 5,00
3 ,, Sauerstoff 24 7,38 7,46 7,86
325 160,00 100,00 100,00
```

Schwefelsaures Methplumbäthylowyd. (Pb<sub>2</sub>Ae<sub>3</sub>)O, SO<sub>3</sub>. Diese Verbindung wird rein erhalten, wenn zu der weingeistigen Lösung des Oxyds tropfenweise und mit der Vorsicht verdünnte Schwe-

thaure gesetzt wird, dass die Basis im Ueberschuss bleibt. Es titeht sogleich ein blendend weisser krystalfinischer Nieder thing, welcher einige Male mit Weingeist und dann mit Aether istewaschen wird. Das Salz ist in Wasser, absolutem Weintiel und in Aether fast unlöslich. Setzt man aber zu dem Weintist einige Tropfen Salzsäure, so wird es sogleich und in reichter Menge gelöst; Schwefelsäure so wie andere Säuren vertien sich auf gleiche Weise. Aus der sauren Lösung krystalsirt das Salz in ziemlich grossen, glänzenden, harten octaedrichen Krystallen.

0,257 Substanz gaben:

0,232 schwefels. Bléioxyd = 61,4 Blei.

0,351 Substanz gaben:

0,309 schwefels. Bleioxyd = 60,3 Blei.

0,400 Substanz gaben:

0,348 schwefels. Bleioxyd = 59,5 Blei.

0,563 Substanz gaben:

0,498 schwefels. Bleioxyd = 60,6 Blei.

0,452 Substanz gaben:

0.399 schwefels. Bleioxyd = 60.4 Blei.

0,394 Substanz gaben:

0,135 schwesels. Baryt = 11,74 Schweselsäure.

0,605 Substanz gaben:

0,205 schwefels. Baryt = 11,67 Schwefelsäure.

0,533 Substanz gaben:

0,9395 Kohlensäure = 20,30 Kohlenstoff,

0,217 Wasser = 4,48 Wasserstoff.

0,471 Substanz gaben:

0,351 Kohlensäure = 20,33 Kohlenstoff.

0,203 Wasser = 4,60 Wasserstoff.

oder:

2 At. Blei 208 60,60 61,40 60,30 59,5 60,6 60,4 12 ,, Kohlenstoff 72 20,90 20,30 20,33 15 ,, Wasserstoff 15 4,30 4,48 4,60 1 ,, Sauerstoff 8 2,54 2,08 3,10 1 ,, Schwefelsäure 40 11,66 11,74 11,67 343 100,00 100,00 100,00

Salpetersaures Methplumbäthyl: (Pb<sub>2</sub>Ae<sub>3</sub>)O, NO<sub>5</sub>. Verunstet man die weingeistige Lösung dieses Salzes, welche man rhält, indem man die weingeistige Lösung des Radikals mit

salpetersaurem Silberoxyd auf die oben angegebene Weise zersetzt, auf dem Wasserbade, so bleibt dasselbe in Gestalt einer farblosen, dicköligen Flüssigkeit zurück, von butterartigem Geruch und scharf brennendem Geschmack, welche nach einiger Zeit zu einer krystallinischen, fettig anzufühlenden Masse erstarrt. Diese Verbindung ist in Weingeist und Aether leicht löslich, beim Erhitzen zersetzt sie sich unter schwacher Verpuffung. Erwärmt man die weingeistige Lösung längere Zeit, so scheidet sich eine kleine Menge salpetersaures Bleioxyd aus.

Zur Bestimmung der Salpetersäure wurde die weingeistige Lösung des Salzes mit Barytwasser geschüttelt und hierauf das Ganze auf einem Wasserbade verdunstet. Der Rückstand wurde zuerst zur Entfernung des Oxydes mit absolutem Weingeist, dem etwas Aether zugesetzt war, extrahirt, dann mit Wasser behandelt, aus der filtrirten wässrigen Lösung der noch vorhandene Baryt durch Kohlensäure und zuletzt der noch gelöste Baryt durch Schwefelsäure gefällt.

0,715 Substanz gaben:

0,226 schweselsauren Baryt = 14,65 Salpetersäure.

0,509 Substanz gaben:

0,163 schweselsauren Baryt = 14,89 Salpetersäure entsprechend:

Chlormethplumbäthyl. (Pb<sub>2</sub> Ae<sub>3</sub>) Cl. Man erhält diese Verbindung, wenn man das schwefelsaure Salz in Weingeist, zu dem etwas Salzsäure gesetzt wird, löst, hierauf mit Chlorbaryum fällt, das Ganze mit Aether schüttelt und dann so viel Wasser zusetzt, dass sich der Aether, welcher die Verbindung gelöst enthält, wieder ausscheidet. Bei dem freiwilligen Verdunsten der ätherischen Lösung krystallisirt sie in ausgezeichnet schönen, langen, stark glänzenden Nadeln, welche sich leicht in Aether und Weingeist lösen und beim schwachen Erwärmen einen starken senfölähnlichen Geruch entwickeln. Erhitzt man die Verindung in einer engen Glasröhre, so tritt schon bei niederer

emperatur eine schwache Verpussung ein unter Bildung von blorblei und Abscheidung von metallischem Blei.

0,560 Substanz gaben:

0,514 schwesels. Bleioxyd = 62,66 Blei.

0,314 Substanz gaben:

0,288 schwefels. Bleioxyd = 62,74 Blei.

0,352 Substanz gaben:

0,276 Kohlensäure = 21,58 Kohlenstoff.

0,158 Wasser = 4,85 Wasserstoff.

0,530 Substanz gaben:

0,418 Kohlensäure = 21,51 Kohlenstoff.

0,227 Wasser = 4,71 Wasserstoff.

0,840 Substanz gaben:

0.358 Chlorsilber = 10.54 Chlor.

1,087 Substanz gaben:

0,465 Chlorsilber = 10,58 Chlor

oder:

2	At.	Blei	208	62,93	62,66	62,74
12	99	Kohlenstoff	72	21,78	21,68	21,51
15	"	Wasserstoff	15	4,56	4,85	4,71
1	"	Chlor	35,5	10,73	10,54	10,58
			330,5	100,00	99,63	99,54

Brommethplumbäthyl. (Pb<sub>2</sub>Ae<sub>3</sub>)Br. Man erhält diese Verindung auf gleiche Weise, wie die vorhergehende, nur löst man as schwefelsaure Salz in Weingeist auf, den man mit Schwelsäure angesäuert, und setzt dazu eine weingeistige Lösung von romkalium. Das Salz krystallisirt aus der ätherischen Lösung, ie die Chlorverbindung, in langen Nadeln, und ist von derliben nach den äussern Verhältnissen nicht zu unterscheiden.

0,460 Substanz gaben:

0,228 Bromsilber = 20,98 Brom.

0,723 Substanz gaben:

0,360 Bromsilber = 21,23 Brom

entsprechend:

Jodmethplumbäthyl. Setzt man zu der mit etwas Schwelsäure angesäuerten weingeistigen Lösung des schwefelsauren Salzes eine weingeistige Jodkaliumlösung, schüttelt hierauf mit Aether und operirt im Uebrigen, wie bei den vorhergenannten Haloidverbindungen, so scheidet sich bei dem freiwilligen Verdunsten der ätherischen Lösung des Jodmethplumhäthyls Jodblei in sehr schönen perlmutterglänzenden gelben Blättchen in beträchtlicher Menge ab. Wird die Verdunstung rasch vorgenommen, so bleibt eine farblose ölige Flüssigkeit zurück von penetrantem Geruch, in welcher sich in kurzer Zeit ebenfalls Jodblei ausscheidet. Unterwirft man die noch nicht zersetzte Verbindung mit Wasser einer Destillation, so erfolgt sogleich die Ausscheidung des Jodbleies, während ein farbloses dünnflüssiges Liquidum mit den Wasserdämpfen übergeht, welches nun keine freiwillige Zersetzung mehr erleidet, und einen höchst stechenden, senfölähnlichen Geruch besitzt.

Die Analyse dieses Destillats gab folgende Resultate:

0,683 Substanz gaben:

0,430 Jodsilber = 34,16 Jod.

0,793 Substanz gaben:

0,424 schwefels. Bleioxyd = 36,58 Blei.

0,731 Substanz gaben:

0,675 Kohlensäure = 25,11 Kohlenstoff.

0.378 Wasserstoff = 5.7 Wasserstoff.

Diese Resultate würden zu der Formel (Ph<sub>4</sub> Ae<sub>12</sub>) J<sub>3</sub> stimmen:

Ueber die eigentliche Zusammensetzung dieser Substanz müssen weitere Untersuchungen entscheiden.

## LXIII.

#### Notizen.

#### 1) Ueber das Wismuth.

R. Schneider giebt in einer Abhandlung über das Wismuth (Pogg. Ann. XC, 166) die Analyse eines neuen Wismuthminerals, welches er Kupferwismuthglanz nennt. Er erhielt dasselbe aus dem Mineralienkabinet der Universität in Berlin, bezeichnet als "Wismuthglanz vom Tannenbaum im Johann-Georgenstädter, resp. Schwarzenberger Reviere". Es hatte folgende Gestalt und Eigenschaften: dünne, säulenförmige, längsgestreifte Krystalle, hellgrau bis zinnweiss, lebhast metallglänzend, in ein loses oder dichteres Aggregat von krystallinisch körnigem Quarz maschenartig eingelagert. Aeusserlich dem Wismuthglanz der obigen Fundstätte ziemlich ähnlich, verhält es sich jedoch chemisch anders; es verliert beim Erhitzen in offener Glasröhre leicht Schwefel, schmilzt auf Kohle unter Aufschäumen und giebt mit Soda ein nicht unbedeutendes Kupferkorn, die Lösung in Salpetersäure ist intensiv blaugrün gefärbt und wird durch Ammoniak dunkelblau. Heisse concentrirte Salzsäure zersetzt es unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff und Hinterlassung eines geringen schwarzen Rückstandes, der aus Schwefelkupfer besteht. Die Salzsäure löst Kupfer als Chlorur und eine Spur Eisen, letzteres wahrscheinlich aus dem Ganggestein.

Die quantitative Analyse wurde auf die bekannte Weise durch Oxydation mit rauchender Salpetersäure ausgeführt, und rücksichtlich der Trennung des Wismuths vom Kupfer bemerkt der Verf., dass die Methode mittelst kohlensauren Ammoniaks vollkommen kupferfreies Wismuthoxyd giebt, wenn man den Niederschlag zwei bis drei Mal in Salpetersäure auflöst und durch kohlensaures Ammoniak wieder ausfällt. Der Schwefel wurde theils als schwefelsaure Baryterde, theils als solcher bestimmt, dann aber jedes Mal auf etwa beigemengten feuerbeständigen Rückstand geprüft.

Die Resultate der Analyse gaben als Zusammensetzung des Erzes in 100 Theilen im Mittel aus zwei gut übereinstimmenden Untersuchungen:

Bi 62,16 Cu 18,72 S 18,83 99,71

Dies entspricht der Formel CuS BiS, welche verlangt:

Bi 62,04 Cu 18,87 S 19,09

Der Kupserwismuthglanz ist also dem Kupserantimonglanz von Wolsberg analog zusammengesetzt, indem in ersterem Bi die Stelle von Sb im letztern einnimmt, ähnlich wie das Nadelerz, Cu<sub>2</sub>Bi+Pb<sub>4</sub>Bi, dem Bournonit, Cu<sub>2</sub>Sb+Pb<sub>4</sub>Sb entspricht. Ob der Kupserwismuthglanz mit dem Kupserantimonglanz isomorph ist?

#### 2) Ueber das spec. Gewicht des Selens.

Von F. G. Schaffgotsch.

(Pogg. Ann. XC, 66.)

Bekanntlich erhält man das Selen unter sehr verschiedenem äussern Ansehen, nämlich sowohl glasig und glänzend mit muscheligem Bruch, als auch körnig mit mattem unebenen Bruch, und zwar sinden sich diese beiden Zustände nicht selten an benachbarten Stellen ein und desselben Stücks. Sie sind durch das schnelle oder langsame Erkalten der geschmolzenen Masse bedingt und der körnig-matte Zustand hängt namentlich von dem längern Verweilen des Selens in der Nähe des Erstarrungspunktes ab. Der Vers. hat das spec. Gew. dieser beiden Modificationen, einer jeden für sich und beider im gemischten Zustande und endlich auch das des blutrothen flockigen Selens, wie es aus Lösungen gefällt wird, untersucht. Das Resultat ist folgendes:

- 1) Das glasige Selen hat ein spec. Gew. von 4,282 bei 16°R.
- 2) Das blutrothe flockige Selen hat dasselbe spec. Gewicht, wie das glasige, mag es durch Wärme seine Farbe und scheinbares Volum geändert haben oder nicht.
- 3) Das matte körnige Selen hat das höchste spec. Gewicht von 4,801 bei 16° R.

Mengen geschmolzenen Selens der freiwilligen Erkaltung unter gewöhnlichen Umständen überlassen werden; beschleunigt man das Abkühlen durch Eintauchen in kaltes Quecksilber, so ist man des Erfolgs stets sicher. Das körnige matte Selen nennt der Vers. krystallinisch und erhielt es, indem er 8—12 Grm. Selen in einem Glasrohr, welches in 16—18 Pfund Sand bis 200° R. erwärmt wurde, der freiwilligen Erkaltung überliess. Es zeigte deutliche Glaskopfstructur. Das flockige rothe Selen erhielt er durch Auslösen von Selen in kochendem schwesligsauren Natron, Uebersättigen der Lösung mit Chlorwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur, Auswaschen mit kaltem Wasser und Trocknen über Schweselsäure. Es wird dabei braunroth, mit Wasser bis zu 40° R. erwärmt wird es grauschwarz und schrumpst auf ½10 seines Volums zusammen.

Die Versuche zur Bestimmung des spec. Gew. sind theils in Wasser, theils in Alkohol vorgenommen, und all' die Sorgfalt angewendet, um die Fehler bei einem so schwer benetzbaren und im geschmolzenen Zustande schwer luftfrei zu erhaltenden Stoffe zu vermeiden. Alkohol löst gar kein Selen und benetzt das Pulver leicht, eignet sich daher am besten zur Bestimmung des spec. Gewichts. Die Resultate der einzelnen Versuche sind alle für 16° R. umgerechnet; wir lassen dieselben mit Uebergehung derer, in welchen die gemischten Modificationen und lufthaltiges untersucht sind, nachstehend folgen:

- 1. Glasiges Selen, musch- 4,2686 4,2586 4,2618 4,2758 4,2859 liger Bruch, theils in Stücken, theils als Pulver 4,2822 4,2832 gewogen.
- 2. Körniges Selen, matt, un- 4,7325 4,7337 4,7718 4,7735 4,7704 eben, theils in Klumpen theils als Pulver ge- 4,8013 4,8015 4,8048 4,7955 wogen.
- 3. Rothes Selen, flockig 3,6358 3,5409 4,2571 4,2454 amorph, theils als solches, theils durch Warme 4,2774 4,2746 4,2465 (grauschwarzes) grauschwarz geworden.

#### 3) Die Krystallsorm des chlorsauren Baryts,

welche Wächter (s. dies. Journ. XXX, 323) als zwei- und zweigliedrig beschrieben hatte, ist von Rammelsberg (chemkrystallograph. Untersuch. Pogg. Ann. XC, 16) übereinstimmend mit Kopp zwei- und eingliedrig gefunden. Das Achsenverhältniss in dem als Grundform angenommenen Octaëder ist a: b: c=1,1446: 1:1,2048 und der Winkel der Achsen a und c=85°. Die Krystalle sind ziemlich lange rhombische Prismen mit einer auf die stumpfe Seitenkante aufgesetzten Zuschärfung, deren Kante bisweilen durch eine schiefe Endsläche c abgestumpst wird.

Bromsaurer Baryt, Ba Br + H, ist vollkommen isomorph mit dem chlorsauren. Eben so die bromsaure Strontianerde, Sr Br + H.

Isomorph fand Rammelsberg ferner: essigsaure Baryterde,  $\dot{B}a\bar{A}+3\dot{H}$ , mit essigsaurem Bleioxyd,  $\dot{P}b\bar{A}+3\dot{H}$  (Krystallsystem zwei- und eingliedrig); essigsaures Nickeloxydul,  $\dot{N}i\bar{A}+4\dot{H}$ , mit essigsaurem Kobaltoxydul,  $\dot{C}o\bar{A}+4\dot{H}$  (Krystallsystem zwei- und eingliedrig) und mit beiden vielleicht essigsaures Manganoxydul,  $\dot{M}n\bar{A}+4\dot{H}$ .

### 4) Ueber den Ammoniakgehalt der Wässer.

(Compt. rend. Sept. 1853, p. 468.)

Veranlasst durch Boussingault's Abhandlung über den Ammoniakgehalt in den Wässern, bemerkt E. Marchand, dass er in einer Arbeit "über Trinkwässer im Allgemeinen", die jetzt der Akademie der Wissenschaften zur Beurtheilung vorgelegt worden ist, über dieselbe Frage, welche Boussingault behandelt, Aufschluss zu gewinnen gesucht und die Gegenwart des Ammoniaks im Regen- und Schneewasser nachgewiesen habe. Auch habe er mit gleicher Sorgfalt den Gehalt an Ammoniak in Brunnen-, Quell- und Flusswässern aus der Umgegend von Havre, und Yvetot bestimmt. Aus seinen Untersuchungen geht hervor,

dass die Menge des in diesen Wässern enthaltenen zweisachkohlensauren Ammoniaks zwischen 0,00097 und 0,006040 Grm· pro Liter, solglich die Menge des Ammoniakgases zwischen 0,000235 und 0,00147 schwebt.

Diese Resultate stimmen recht gut mit denen von Boussing ault überein, sie beweisen aber auch, dass dessen Behauptung, man habe bis jetzt nur den Ammoniakgehalt der Regenwäßer genau geprüft, auf M.'s seit 1843 angestellte Untersuchungen nicht anzuwenden ist.

Ausserdem hemerkt Boussingault, es würde sehr interessant sein, auch den Ammoniakgehalt des Meerwassers einer genauen Untersuchung zu unterwerfen. Auch das ist bereits durch Marchand geschehen, indem er zugleich auf die merkwürdige Erscheinung des Verschwindens der Nitrate in dem Meerwasser hingewiesen hat.

Nach seiner Analyse des Meerwassers, welches zwei Meilen vor dem Hafen von Fécamp geschöpst wurde, enthält dasselbe im Kilogramm 0,00178 Grm. Chlornatrium mit einer Spur phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia, also 0,0057 Grm. Ammoniak. Boussingault fand im Kilogrm. nur 0,00020 Grm. Ammoniak.

### 5) Versilberung des Glases.

Power bringt (Compt. rend. Sept. 1853, p. 428) ein Mittel zur Verbesserung der Glasversilberung in Vorschlag. Man hat, um eine auf Glas aufgetragene Silberschicht in gutem Zustande zu erhalten, verschiedene Firnisse auf die Rückseite derselben aufgetragen; da sich aber keiner derselben als zweckdienlich erwies, schlägt Power vor, auf galvano-plastischem Wege über die erste Silberschicht eine zweite anzubringen.

### 6) Branntwein aus Milch.

Landerer berichtet (Buchner's Repert, f. Ph. Bd. II, Hest 6, p. 269) über ein berauschendes Getränk aus Ziegen-

und Kameelmilch. Dasselbe bereitet man in Arabien, indem man Ziegen- oder Kameelmilch in aus Ziegenfellen bereiteten Säcken sauer werden lässt. Die sich abscheidende Flüssigkeit, welche sauer und geistig riecht und schmeckt, wird in einem thönernen Destillirgefässe der Destillation unterworfen. Das erhaltene Produkt ist grösstentheils saurer Natur, besitzt aber noch einen ranzigen Geruch, der von Buttersäure herzurühren scheint. Die Araber nennen dies Getränk Iraky, welches bisweilen sehr stark berauschend wirken soll. Um den Iraky wohlschmeckend zu machen, lässt man ihn längere Zeit mit süssen Früchten in Berührung, und erhält dadurch an Farbe, Geruch und Geschmack sehr verschiedene berauschende Bosas und Scherbets, d. h. theils säuerliche, theils süsse Getränke.

#### 7) Ueber die Einwirkung des Chlors auf Chinin

sagt A. Vogel (Buchner's Repert. f. Pharm. Bd. II, p. 289): Die rothe Färbung, die entsteht, wenn man eine schwefelsaure Chininlösung mit Chlorwasser und dann mit Ferrocyankalium versetzt, ist fälschlich einer Cyanverbindung des Chinins oder auch der Einwirkung des Chlors auf Blutlaugensalz zugeschrieben worden. Versetzt man nämlich eine alkoholische schwefelsaure Chininlösung mit frisch bereitetem Chlorwasser und dann mit einigen Tropfen Ammoniak, so entsteht, wie bekannt, eine smaragdgrüne Färbung. Ist ein Ueberschuss von Ammoniak vermieden worden, so verliert die grüne Lösung auf Zusatz einiger Tropfen Chlorwasser ihre Farbe, geht ins Violette über und wird tief dunkelroth. Es ist demnach die rothe Färbung ohne Gegenwart irgend einer Cyanverbindung hervorgebracht. Dieselbe kann auch durch Kalk- und Barytwasser, durch phosphorsaures und borsaures Natron erzeugt werden, wenn man sie einer chlorhaltigen Lösung von schwefelsaurem Chinin zusetzt. man Kalilösung statt des Ammoniaks an, so entsteht eine schwefelgelbe Färbung; bringt man jedoch ein Stück Kali in die mit Chlorwasser versetzte Chininlösung, so bildet sich um das sich lösende Kali ein rother Kreis, der aber verschwindet, wenn sich mehr Kali löst, und in eine gelbe Färbung übergeht. Schwefelsaures Chinin, mit Chlorkalk zusammengerieben und der Luft ausgesetzt, nimmt ebenfalls nach einigen Wochen eine rothbraune Färbung an. Diese Versuche scheinen zu beweisen, dass die rothe Färbung von einer Verbindung des schwefelsauren Chinins mit Chlor herrührt. Hierzu kommt, dass die Chininsalze durch Chlor violett oder rosenroth gefärbt werden können. Das Ferrocyankalium hat zur Hervorbringung der rothen Färbung nur den Vorzug vor andern Substanzen, dass es nicht leicht im Ueberschuss angewendet werden kann.

Noch hat Vogel ermittelt, unter welchen Umständen die besprochene Reaction des Chlorwassers und Ferrocyankaliums auf schwefelsaures Chinin am sichersten gelingt. Man bringt schwefelsaures Chinin in eine Probirröhre und übergiesst es mit Wasser, so dass ein grosser Theil ungelöst bleibt, giesst, nachdem man umgeschüttelt, einige Tropfen auf ein Uhrglas, und setzt so viel starkes und salzsäurefreies Chlorwasser hinzu, dass eine klare, etwas gelbliche Lösung entsteht. Zu dieser Lösung wird fein gepulvertes Ferrocyankalium gebracht, bis es sich hellrosenroth färbt. Die hellrothe Farbe geht bald und besonders schnell, wenn noch etwas mehr von dem gepulverten Ferrocyankalium zugesetzt wird, ins tief Dunkelrothe über.

### 8) Ueber die Coca-Blätter.

(Archiv d. Pharm. v. Wackenroder u. Bley. Col. 1853, p. 23.)

Eine interessante Anwendung macht man nach v. Schlechten dal in Peru und Brasilien von den Blättern des Erythroxylon coca Lam. Dieselben, von der Grösse der Kirschbaumblätter, besitzen einen krautartigen, bei längerem Verweilen im Munde bittersüssen etwas zusammenziehenden Geschmack und angenehmen Geruch, und bilden oft mehrere Tage lang die einzige Nahrung der Bergleute und Fussboten in Peru, indem man sie mit einem aus der Asche der ausgekörnten Maisähren bereiteten Teige zu Kügelchen knetet, die man so lange im Munde behält, als man noch einen starken und herben Geschmack davon hat, und dann wegwirft. Die Coca enthält Gummi, wenig Harz und äusserst tonische, calmirende und nährende Wirkung. Die Indianer

trinken beim Erkranken einen Thee davon, auch trocknen und pulvern sie die Blätter und füllen sieh mit dem Pulver den Mund, um Hunger und Müdigkeit zu beschwichtigen. Es vermehrt die Speichelabsonderung, sättigt und stärkt. Im Uebermass oder von Nervenschwachen genossen, bewirkt es Abspannung.

Durch diese interessanten Thatsachen veranlasst, nahm der Vers. eine Untersuchung der Coca-Blätter vor, die, wie er bemerkt, allerdings bis jetzt zu keinem sehr besriedigenden Resultat führte.

1 Grm. dieser Blätter wurde mit kaltem und dann mit siedenden 84-grädigen Alkohol ausgezogen. Das beim Abdestilliren der Auszüge in der Retorte Zurückgebliebene war stark grün gefärbt und ohne merkliche Wirkung auf Lakmuspapier. Die Anwendung der üblichen Reagentien wies den sogenannten eisergrünenden Gerbstoff darin nach. Der abdestillirte Weingeist verhielt sich sast wie reiner. In der wässrigen Abkochung der mit Weingeist ausgezogenen Blätter waren nur die gewöhnlichen Extractivstoffe nachzuweisen. Man kann daher die Wirksamkeit dieser Blätter ihrem Gehalte an Gerbstoff, verbunden mit dem schwachen Aroma beimessen, ungefähr wie es beim grünen Thee der Fall ist, denn dem Theingehalte kann man, wie der Vers. glaubt, die ausregende Wirkung des so verdünnten Theeaufgusses schwerlich beimessen. Es ist möglich, dass auch in dem Coca ein ähnlicher stickstoffreicher Pflanzenstoff enthalten ist, durch welchen, in Verbindung mit dem Gerbstoff und dem Arom, diese Blätter die merkwürdige Wirkung auf den Körper ausüben.

#### 9) Ueber eine bequeme Methode zur Bestimmung kleiner Mengen von Jod.

Von Thornton J. Herapath.

(Phil. Magaz. and Journ. of Science. Septbr. 1853, p. 185.)

Die Bestimmung kleiner Mengen von Jod ist oft mit Schwierigkeiten verbunden. Eine einfache Methode, die ich ausfindig gemacht habe, wird daher der Veröffentlichung nicht unwerth Analysiren von Silbermünzen, und der Horsford'schen zur Bestimmung des Bleies in Trinkwässern mittelst graduirter Flüssigkeiten. Als Reagens bediene ich mich eines Palladiumsalzes, welches bekanntlich in Jodlösungen und Lösungen von Jodüren einen braunen oder bräunlich-schwarzen Niederschlag von Palladiumjodür hervorbringt. Bei Gegenwart geringer Mengen von Jod bleibt jedoch der Niederschlag suspendirt in der Lösung, die je nach der Grösse des Jodgehalts eine mehr oder weniger dunkelbraune Färbung annimmt. Bereitet man sich daher Musterlösungen von bestimmtem Jodgehalt, so kann man durch Vergleichung der Intensität der Färbung den Jodgehalt einer zu untersuchenden Flüssigkeit leicht mit grösster Genauigkeit erkennen.

Um zunächst die Musterlösungen zu bereiten, löst man 1,309 Grain reines Jodkalium (entsprechend 1 Grain Jod) in 10000 Grains Wasser, Diese mit No. I. bezeichnete Lösung enthält ziemlich genau 0,01 p. C. Jod. Durch Verdünnung mit Wasser stellt man sich darauf andere Lösungen her, die man mit No. II, III, IV. etc. bezeichnet. Das Jod in der zu prüsenden Substanz wird in Hydriodsäure oder irgend ein lösliches Jodür übergeführt, dann bringt man letztere in ein Colorimeter und fügt die nöthige Menge, d. h. so viel Wasser hinzu, dass 100, 500, 1000 oder mehr Grain Wasser zugegen sind. Setzt man dann tropfenweise Palladiumlösung zu, bis sich die Farbe nicht mehr ändert, und vergleicht letztere mit der Farbe der oben erwähnten, in Glasröhren von ähnlichem Durchmesser gebrachten Mustersfüssigkeiten, welche in gleichem Volum Wasser bekannte Mengen von Jod enthalten, so kann man leicht bestimmen, zwischen welche von den die Skala bildenden Probeflüssigkeiten die zu untersuchende Lösung fällt, oder welcher sie am nächsten kommt.

Die Musterslüssigkeiten können in Glasröhren verschlossen zu späteren Versuchen ausbewahrt werden, nur muss man Sorge tragen, dass während der Versuche der Niederschlag von Palladiumjodür vollständig suspendirt ist. So kann man ½20000 von 1 Grain Jod noch mit grösster Leichtigkeit schätzen. Bisweilen ist es vorzuziehen, nur eine Musterlösung anzuwenden; der

Jodgehalt in der zu untersuchenden Flüssigkeit wird dann durch Bestimmung der Wassermenge gefunden, welche ihr zugesetzt werden muss, damit ihre Farbe der der Normalflüssigkeit gleich wird.

## Literatur.

Kurzes Lehrbuch der organischen Chemie. Von Dr. Adolph Strecker. Prof. d. Chem. a. d. Univ. zu Christiania. Mit 44 Holzschnitten. A. u. d. Titel:

Regnault-Strecker's kurzes Lehrbuch der Chemie. Zweiter Band. Organische Chemie. Braunschweig. F. Vieweg u. Sohn. 1853.

Anfangsgründe der Krystallographie. Von Dr. C. F. Naumann, Prof. a. d. Univ. zu Leipzig. Zweite verm. u. verb. Aufl. Mit 26 Steindrucktafeln. Arnoldische Buchhandlg. 1854.

Die Nahrungsstoffe. Grundlinien einer allgemeinen Nahrungslehre von F. C. Donders, med. Dr., Prof. in Utrecht. A. d. Holländ. übers. v. P. B. Bergrath, med. Dr., prakt. Arzt. Crefeld 1853. H. Funke'sche Buchhandlg. Gustav Kühler. 8. 108 S.

Gregory-Gerding's organische Chemie oder kurzes Handbuch der organischen Chemie nach der dritten Aufl. der "Outlines of organic chemistry" von Dr. med. William Gregory, Prof. d. Chemie an der Universität Edinburgh. Frei bearbeitet mit zahlreichen Zusätzen von Dr. Th. Gerding. In 3 Lieferungen. Mit i. d. Text eingedr. Holzschn. etc. Erste Liefrng. Braunschweig. C. L. Schwetschke und Sohn. (M. Bruhn.) 1854.

Grundzüge der Physik als Compendium zu seinen Vorlesungen von Dr. G. S. Ohm. Erste Abth. Allgemeine Physik. Mit 80 Holzschn. Nürnberg 1853. Im Verlag bei J. L. Schrag. 8, 193 S.

#### LXIV.

# Ueber Pinus sylvestris.

#### Von

#### A. Kawalier.

(Aus d. Sitzungsber. d. kais. Akad. d. Wissensch. Bd. XI, 344.)

Die Bäume, welche gefällt wurden, um das Material zur vorliegenden Untersuchung zu geben, waren 60 bis 80 Jahre alt. Die Nadeln, die Rinde, Borke und das Holz wurden methanisch von einander getrennt und jeder Theil für sich in Arbeit genommen.

#### A. Die Nadeln.

Die zerschnittenen Nadeln wurden mit 40gradigem Weingeist wegekocht, das weingeistige Decoct im Wasserbade der Destillation unterworfen und der Rückstand mit Wasser vermischt. In erhält auf diese Art eine wässrige, etwas trübe Flüssigkeit und eine dunkelgrüne, klebrige, vogelleimartige Harzmasse. Mit dem Weingeist geht bei der Destillation der grösste Theil des füchtigen Oeles der Nadeln über, nur ein kleiner Theil bleibt bei dem Harze zurück, das seinen Geruch diesem zurückgebliebenen Antheile des ätherischen Oeles verdankt. Ich lasse hier die Resultate folgen, welche sich bei der Untersuchung des Harzes ergeben haben und komme später auf die wässrige Flüssigkeit wieder zurück.

Das in Alkohol und Aether lösliche Harz wurde in 40 gradigem Weingeist gelöst, die Lösung mit alkoholischer Bleizuckerlösung gefällt, der entstandene Niederschlag auf einem Filter gesammelt und mit Weingeist gewaschen. Er wurde hierauf mit Journ. 1. prakt. Chemie. LX. 6.

Weingeist zu einem gleichmässigen, dünnen Brei zerrieben und dieser mit einem Strom von Schweselwasserstoffgas behandelt. Die Flüssigkeit wird mit dem Schweselblei erhitzt und siedend vom Schweselblei absiltrirt. Aus dem Filtrat scheidet sich beim Erkalten eine gelblichweisse, slockige Substanz aus. Diese wurde abermals in heissem Weingeist gelöst, die Lösung mit Thierkohle behandelt und die beim Erkalten sich abscheidende Masse durch wiederholtes Lösen in heissem Weingeist vollkommen gereinigt. Dieser Körper ist im reinen Zustande weiss, zeigt sich unter dem Mikroskope als ein Aggregat von Krystallen, ist leicht zerreiblich, bei 100° C. volkommen stassig und erstarrt beim Erkalten zu einer Masse, die vom Bienenwachse im Aeussern nicht zu unterscheiden ist.

Die Analyse dieser Sobstanz, die ich Ceropinsäure nennen will, gab folgendes Resultat:

0,2423 bei gewöhnlicher Temperatur im lustleeren Raume getrockneter Substanz gaben 0,660 Kohlensäure und 0,2655 Wasser.

Dies entspricht auf 100 Theile berechnet, folgender Zuzammensetzung.

72 Aeq. 68 ,, 10	Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff	432 68 80	Berechn. 74,4 11,7 13,9	<b>Gefund.</b> 74,24 12,17 13,59
,,		580	100.0	100.00

Ein Barytsalz der Ceropinsäure wurde in der Weise dargestellt, dass eine weingeistige Lösung derselben heiss mit essigsaurem Baryt versetzt wurde. Nach dem Erkalten wurde der
Niederschlag auf einem Filter gesammelt, mit wasserhaltigen,
kalten Alkohol gewaschen und im Vacuo getrocknet.

0,2429 Salz gaben 0,5836 Kohlensäure und 0,2260 Wasser. 0,1345 ,, ,, 0,235 schweselsauren Baryt.

Dies entspricht folgender procentischen Zusammensetzung:

72	Aeg.	Kohlenstoff	432,000	Berechn. 65.80	Gefunden 65,50
68		Wasserstoff	68,000	10,36	<b>10,33</b>
10	"	Sauerstoff	80,000	12,19	12,65
1	"	Baryumoxyd	76,333	11,65	· 11,52
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	657,553	100,00	100,00

Die Zusammensetzung der Ceropinsäure und ihres Barytsalzes wird daher durch die Formeln

 $C_{36}H_{34}O_5$  und  $2(C_{36}H_{34}O_5) + BaO$ 

nsgedräckt. Diese Säure unterscheidet sich hiermit in ihrer neammensetzung von der Elaidinsäure oder Oelsäure durch einen ehrgehalt won 1 Aeq. Sauerstoff

$$C_{ac}H_{a4}O_4 + O = C_{ac}H_{ac}O_5$$

Elaïdinsāure Gerepinsāure. (nach Gottlieb).

Die weingeistige Flüssigkeit, welche von dem unreinen ceroinsauren Bleioxyd abfiltrirt worden war, wurde mit Schwefelasserstoff zur Entfernung des Bleies behandelt und vom ge-Ilten Schwefelblei abfiltrirt. Dieses nimmt das Chlorophyll in ch auf, so dass die Lösung jetzt gelb erscheint. Wird der lkohol durch Destillation entfernt, so scheidet sich ein halbissiges Harz aus. Dieses wurde mit Kalilauge und viel Wasser schüttelt, wobei es sich zu einer klaren, braunen Flüssigkeit st. Diese wurde mit wässriger Chlorcalciumlösung vermischt, odurch ein körniger, hellgelber Niederschlag fällt, der auf einem ilter gesammelt und mit Wasser gewaschen wurde. Die abusende Flüssigkeit und die Waschwasser wurden zusammengeischt und mit Salzsäure in geringem Ueberschusse vermischt. s entsteht ein schwachgelb gefärbter Niederschlag in volumibsen Flocken. Durch Abfiltriren, Lösen in verdünnter Kalisung, Behandeln dieser Lösung mit Thierkohle und Fällen der ofiltrirten Lösung mit Salzsäure erhält man diesen Körper rein, on weisser Farbe. Er hat in seinem Aeussern viele Aehnlichsit mit der Chinovasäure oder dem Chinovabitter.

Die Analyse der im Vacuo getrockneten Substanz, die ich it dem Namen "chinovige Säure" bezeichnen will, gab solendes Resultat:

0,1630 Substanz gaben 0,4220 Kohlensäure und 0,1392 'asser.

Dies entspricht, auf 100 Theile berechnet, der folgenden sammensetzung.

				Berechn.	Gefunden.
'24 A	lea.	Kohlenstoff	144	70,93	70,55
19		Wasserstoff	19	9,86	9,48
5	" "	Sauerstoff	40	19,71	19,97
-	• "		203	100,00	100,00

Es wurde durch Lösen der chinovigen Säure in Kalkwasser id Fällen der Lösung mit salpetersaurem Silberoxyd ein Silberitz der Säure dargestellt und dieses im lustleeren Raume getrocknet, wobei das weisse Salz einen Stich ins Graue bekam. Das Silbersalz verpufft beim Erhitzen, weniger heftig als oxalsaures Silberoxyd. Es enthielt 74,11 p. C. Silberoxyd. Die Formel  $C_{24}H_{19}O_5 + 5\,\mathrm{AgO}$  verlangt 74,2 p. C. Silberoxyd. Mangel an Material hinderte mich an einer weiteren Untersuchung. In mehreren grossen Bäumen sind kaum zwei Gramme dieser Säure enthalten. Die Beziehung der Chinovasäure geht aus folgendem Schema hervor:

$$C_{24}H_{19}O_5 + O - H = C_{24}H_{18}O_6 = 2(C_{12}H_{9}O_3)$$
  
Chinovige Säure. Chinovasăure.

Der durch Chlorcalcium aus der alkalischen Harzlösung gefällte Niederschlag, von dem die alkalische Lösung der chinovigen Säure abfiltrirt war, löst sich grossentheils in Aether auf. Von der filtrirten ätherischen Lösung wurde der Aether durch Destillation abgeschieden, der Rückstand mit 40 gradigem Weingeiste geschüttelt, wobei viel Kalk, mit wenig Harz verbunden, zurückbleibt. Der Alkohol wurde abdestillirt und der Rückstand mit salzsäurehaltigem Wasser behandelt, wobei ein weiches Harz von bräunlichgelber Farbe zurückbleibt, während der Kalk sich als Chlorcalcium löst. Das Harz wurde mit Wasser wohl ausgewaschen und bei 100° C. getrocknet, bei welcher Temperatur es die Consistenz des Ricinusöles besitzt. Erkaltet, ist es salbenartig, von bräunlicher Farbe.

0,2115 Harz gaben 0,6007 Kohlensäure und 0,2022 Wasser-Auf 100 Theile berechnet, geben diese Zahlen folgende Zusammensetzung:

Berechn. Gefunden.
50 Aeq. Kohlenstoff 300 77,30 77,44
40 , Wasserstoff 40 10,30 10,63
6 , Sauerstoff 48 12,38 11,93
$$\hline 388 \quad 100,00 \quad 100,00$$

$$C_{50}H_{40}O_6 = 5(C_{10}H_8) + O_6.$$

Wahrscheinlich ist dieses Harz ein Gemenge von zwei Harzen, wovon das eine nach der Formel  $C_{40}H_{32}O_5$ , das andere nach der Formel  $C_{40}H_{32}O_4$  zusammengesetzt ist.

$$C_{40}H_{32}O_5 + \frac{1}{4}(C_{49}H_{32}O_4) = C_{50}H_{40}O_6.$$

Wird dieses Harz mit soviel Kalkhydrat vermischt, dass die Masse pulverig erscheint und in einer Retorte der Destillation unterworfen, so erhält man ein ätherisches Oel, das in zwei Portionen aufgefangen wurde. Jede wurde für sich mit Wasser rectificirt, dann über geschmolzenen Stücken von Chlorcalcium getrocknet. Das abgegossene, für sich destillirte Oel der ersten Portion ist mit I., das andere mit II. bezeichnet.

I. 0,1910 Oel gaben 0,5950 Kohlensäure und 0,200 Wasser. Dies entspricht auf 100 Theile berechnet folgenden Zahlen:

30		Kohlenstoff	180	84,90	84,92
24		Wasserstoff	24	11,32	11.62
1		Sauerstoff	8	3,78	3,46
_	77		212	100,00	100,00

II. 0,216 Oel gaben 0,6805 Kohlensäure und 0,2224 Wasser. Oder in 100 Theilen:

50 40 1	Aeq.	Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff	300 40 8	Berechn. 86,20 11,49 2,31	Gefund. 85,92 11,43 2,65
	••	-	348	100,00	100,00

Wir haben hier offenbar Gemenge von einem sauerstofffreien Oele mit einem sauerstoffhaltigen vor uns. Durch Destillation über wasserfreier Phosphorsäure werden die sauerstoffhaltigen Oele zerstört, das sauerstofffreie aber in reinem Zustande erhalten.

0,124 eines zwei Mal über Phosphorsäure destillirten Oeles gaben 0,4010 Kohlensäure und 0,133 Wasser, oder in 100 Th.:

Dasselbe Harz, statt mit Kalk der trocknen Destillation unterworfen zu werden, wurde im geschmolzenen Zustande auf Natronkalk getropft, der in einer im Oelbade befindlichen Retorte auf 220° C. erhitzt war. Das dickflüssige, fast farblose Destillat, welches bei dieser Operation übergeht, wurde über geschmolzenem Chlorcalcium entwässert.

0,160 des Oeles gaben 0,480 Kohlensäure und 0,1703 Wasser.

Auf 100 Theile berechnet, entspricht dies folgender Zusammensetzung:

Offenbar ist dieses Oel im reinen Zustande eltenfælle nach der Formel  $C_{10}H_8$  zusammengesetzt. Es lässt sich betrachten als ein Gemenge von  $3(C_{10}H_8) + 3(C_{10}H_8O) + 4(C_{10}H_8, HO)$ .

Der Rückstand der Destillation wurde in Wasser geworsen und die entstandene Lösung von dem unlöslichen Theile getrennt und mit Salzsäure versetzt. Das hierdurch gefällte Harz wurde in verdünnter Kahilösung aufgelöst, die Flüssigkeit mit Thierkohle behandelt, davon absiltrirt und mit Salzsäure gefällt. Es ist in Alkohol eben so leicht löslich wie in verdünnten alkalischen Flüssigkeiten, es erweicht bei 100° C., zerrieben stellt es ein aschgraues Pulver dar. Im lustleeren Raume über Schweselsäure getrocknet, gab es bei der Analyse solgende Zahlen;

0,2535 Harz gaben 0,6756 Kohlensäure und 0,2245 Wasser.

Auf 100 Theile berechnet, entspricht dies folgender Zusammensetzung:

50 40 9	Aeq.	Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff		9,71 17,47	72,62 9,82 17,56
	•		412	100,00	100,00

Der im Wasser ungelöst gebliebene Theil des Retorteninhaltes wurde mit verdünnter Salzsäure behandelt, wodurch der Kalk und Spuren von Natron entfernt werden und ein Harz ausgeschieden wird, das leicht in Aether, sehr schwer in Alkohol, beinahe gar nicht in alkalischem Wasser löslich ist. Die braune, ätherische Lösung wurde mit Thierkohle behandelt, die Lösung nach 24 Stunden absiltrift und der Aether verdampst. Es bleibt ein hellgelbes, sprödes, bei 100° C. erweichendes Harz zurück, das, im Vacuo getrocknet, zur Analyse verwendet wurde.

0,3123 Harz gaben 0,9060 Kohlensäure und 0,3066 Wasser, oder in 100 Theilen:

					Berechn.	Gefund.
	10	Aeq.	Kohlenstoff	60	78,95	79,09
•	8	"	Wasserstoff	8	10,52	10.90
•	1	"	Sauerstoff	8	10,53	10,01
			_	76	100,00	100,00

Das ursprüngliche Harz zerfällt also in Harze, die mehr Sauerstoff enthalten und ätherische Oele, die zum Theil sauerstofffrei sind. Zwei Aegrivalente des ursprünglichen Harzes  $= C_{100}H_{80}O_{12}$  hönnten zerfallen in 1 Aeg. des Harzes  $= C_{50}H_{40}O_{9}$  in 3 Aeq.  $= C_{10}H_{8}O_{1}$ , theils Oel, theils Harz  $= C_{80}H_{24}O_{4}$  in 1 Aeg. eines ätherischen Oeles  $= C_{20}H_{16}$   $C_{100}H_{80}O_{12}$ 

Die harzige Masse der Nadeln von Pinus sylvestris besteht demnach aus einem Gemenge eines Harzes mit wenig Oel und chinoviger Säure und etwas mehr von Ceropinsäure.

Wie Eingangs erwähnt wurde, setzt sich diese klehende Haramasse aus einer etwas trüben, wässrigen Flüssigkeit ab, auf deren Bestandtheile ich bier zurückkomme. Wird diese Lösung mit einigen Tropfen Bleizuckerlösung versetzt, so läsat sie sich klar filtriren, was ohne diesen Zusatz nicht ausführbar ist. flitriste Flüssigkeit, mit Bleizuckerlösung vermischt, giebt einen Niederschlag, der absiltrirt wird. In der abgelausenen Flüssigkeit giebt dreibasisch-essigsaures Bleioxyd von Neuem eine Fällung, die ebenfalls auf einem Filter gesammelt wird. Die Fällung mit basisch-essigsaurem Bleioxyde wird bei Siedhitze vorgenommen, der Niederschlag erst nach dem Erkalten der Flüssigkeit auß Filter gebracht. Die abtropfende Flüssigkeit wird durch einen Strom von Schwefelwasserstoff von Blei befreit, vor Zutritt der Lust geschützt, in einem Strom von Kohlensäure eingedampst. Der Rückstand von Extractconsistenz wird mit einem Gemenge von wasserfreiem Alkohol und Aether ausgezogen. Durch etwas basisch-essigsaures Bleioxyd kann man noch eine kleine Menge der Substanzen ausfällen, welche in grösserer Menge in den oben erwähnten Bleisalzen enthalten sind, die Flüssigkeit mit Schwefelwasserstoff behandeln, vom Schwefelblei abfiltriren und verdunsten. Das Lösen des Rückstandes, der nach dem Abdestilliren des Aethers und Alkohols bleibt, in neuen Mengen von wasserfreiem Alkohol, der mit Aether vermischt ist, wird so oft wiederholt, bis dabei keine Spur ungelöst zurückbleibt. Nach dem Verdunsten der gereinigten Lösung bleibt ein lichtgelbbraunes. in Alkohol, einem Gemische von Alkohol und Aether und Wasser lösliches, in reinem Aether unlösliches, amorphes, intensiv bitteres, zu einem gelblichen Pulver zerreibbares Produkt zurück.

Die wässrige Lösung mit Salzsäure oder Schweselsäure erwärmt, giebt augenblicklich denselben Geruch, den unter diesen Umständen das Ericolin entwickelt, es scheidet sich dabei ätherisches Oel aus, das sich äusserst leicht verharzt. Ich will diesen Bitterstoff *Pinipicrin* nennen. Im luftleeren Raume getrocknet gab es bei der Analyse folgende Zahlen.

0,4010 Substanz gaben 0,8158 Kohlensäure und 0,275 Wasser, oder in 100 Theilen:

44 36 22	Aeq.	Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff		Berechn. 55,46 7,56 36,98	Gefund. 55,61 7,60 36,79
	77		476	100,00	100,00

Die mit Alkohol erschöpsten Nadeln enthalten noch etwas Pinipicrin, sie wurden mit Wasser ausgekocht, und das Decoct mit neutralem und basischem essigsauren Bleioxyd ausgesällt u. s. w., ganz wie oben angegeben wurde.

0,4306 aus dem wässrigen Decocte erhaltenes Pinipicrin gaben 0,8682 Kohlensäure und 0,287 Wasser.

0,1925 Substanz hinterliess 0,0011 Asche.

Dies giebt auf 100 Theile berechnet folgende Zusammensetzung:

44	Aeq.	Kohlenstoff	264	Berechn. 55,46	Gefund. 55,29
36 22	"	Wasserstoff Sauerstoff	36 176	7,56 36,98	7,42 37,29
	••		476	100,00	100,00

Das im Vacuo getrocknete Pinipicrin wird bei 55°C. weich, bei 80°C. dickflüssig, bei 100°C vollkommen flüssig und durchsichtig, nach dem Erkalten erstarrt es zu einer bräunlichgelben, spröden, leicht pulverisirbaren Masse. Das Pulver ist lebhast gelb gefärbt, es zieht sehr schnell Feuchtigkeit aus der Lust an. Auf einem Platinblech erhitzt, bläht sich dieser Körper stark auf, und hinterlässt beim Verbrennen eine voluminöse, schwer verbrennliche Kohle.

Eine hinreichende Menge von Pinipicrin wurde in Wasser gelöst, mit Schweselsäure versetzt und auf dem Sandbade erwärmt. Es destillirt mit dem Wasser ein slüchtiges Oel über. Dieses absorbirt sehr rasch Sauerstoff aus der Lust. Es wurde dadurch beim Stehen über geschmolzenen Chlorcalciumstücken in einer halbgefüllten Glasröhre dunkelbraun gesärbt, obwohl es frisch dargestellt kaum gelblich gefärbt ist.

0,090 Oel gaben 0,2432 Kohlensäure und 0,0784 Wasser, oder in 100 Theilen:

		•		Berechn.	Gefund.
60	Aeq.	Kohlenstoff	<b>360</b>	73,77	73,66
48	22	Wasserstoff	48	9,84	9,66
10	), ))	Sauerstoff	80	<b>1</b> 6, <b>3</b> 9	16,68
	· •		488	100.00	100,00

Das ursprüngliche Oel C<sub>20</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub> hat daher Sauerstoff in grösser Menge aufgenommen

$$3(C_{20}H_{16}O_2) + 40 = C_{60}H_{48}O_{10}$$

Die in dem Destillirgefäss zurückbleibende, schweselsaure Flüssigkeit wurde absiltrirt, um das Harz abzuscheiden, welches sich bei dieser Operation gebildet hatte. Das Harz wurde in Weingeist gelöst, der Weingeist durch Verdunsten grösstentheils entsernt, Wasser zugesetzt und die beim weiteren Abdampsen gebildete Harzhaut abgenommen. Das so gewonnene Harz ist dunkelschwarzbraun, spröde, giebt ein rothbraunes Pulver, das bei 100° C. klebend wird.

0,2214 bei 100° C. getrocknetes Harz gaben 0,573 Kohlensäure und 0,143 Wasser, auf 100 Theile berechnet, solgender Zusammensetzung entsprechend:

Es ist durch Oxydation aus dem Oele  $C_{20}H_{16}O_2$  entstanden.  $3(C_{20}H_{16}O_2) - 12H + O_8 = 2(C_{30}H_{18}O_7)$ .

Die Formel lässt sich demgemäss schreiben  $3(C_{10} \begin{Bmatrix} H_6 \\ O_2 \end{Bmatrix}) + 0$ .

Die vom Harze befreite, schweselsäurehaltige Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Bleioxyd behandelt, die Flüssigkeit vom entstandenen schweselsauren und überschüssigen kohlensauren Bleioxyd absiltrirt und Spuren von Blei durch Schweselwasserstoff hinweggeschasst. Der Rückstand, welcher nach dem Verdunsten im Wasserbade zurückbleibt, schmeckt süss und giebt alle Reactionen des Zuckers. Er wurde in Wasser gelöst, die Lösung mit Thierkohle behandelt und eingedampst. Der Zucker krystallisirte nicht, wahrscheinlich in Folge einer Verunreinigung, die aus die angegebene Art nicht zu entsernen war. Bei 100° C. ist er weich und wird beim Erkalten wieder sest und spröde und lässt sich leicht zu einem gelblichen Pulver zerreiben.

†250 bester paten Lidk Lindensiere und 0.1710 Wa †1965 in sen †2600 merstemalieben Rückstad.

lies gest mi' 199 Timin inrudimes. bilgende Zusami sensung:

			Der Tribe.	Celma.
2 1mg	Libicasuf	7		39,66
<b>P</b>	THE PROPERTY OF		467	663
***		34i	II II	34,32
	_	324	T-101-101	160.00

Diese Anaryse scimunt im Esklenstolle nicht gut mit berechneten Eskliegenatt, sie ist jedoch kinreichend zu bewe dass Geser Elepen der alle Reactionen des Zuckers gab, v lich Zucker sei.

$$C_{44}H_{34}O_{22} = 2(C_{12}H_{14}O_{11}) + C_{24}H_{16}O_{2}$$

$$C_{44}H_{34}O_{22} - 4HO = 2\underbrace{C_{12}H_{12}O_{12}}_{Zacker} + \underbrace{C_{29}H_{16}O_{2}}_{Ericinol}$$

Ich habe eben erwähnt, dass bei der Darstellung des l pierin bei seiner Lösung in Alkohol und Aether ein Rücks bleibt, der sich in dieser Flüssigkeit nicht löst. Dieser R stand wurde mit Alkohol der wenig Wasser enthielt, behan und die gelbe Lösung von dem unlöslichen Theile durch Filtrum getrennt. Der Alkohol wurde verdnustet, aus dem R stande schieden sich Krystalle von süssem Geschmacke in M ab, die mit einem Gemische von Alkohol und Aether gewas wurden. Bei 100° C. getrocknet, gaben sie bei der Ana folgendes Resultat.

0,4080 Substanz gaben 0,6215 Kohlensäure und 0 Wasser.

0.1565 Zucker liessen 0,003 Asche.

Dies entspricht auf 100 Theile berechnet, folgender Zusmensetzung:

12 11 11	Aeq.	Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff	72 11 88	Berechn. 42,10 6,43 51,47	Gefund. 42,30 6,73 50,97	•
		<del>-1</del>	171	100,00	100,00	

Von dieser Zuckerart enthalten die Nadeln eine grosse Me Die kleine Menge von Substanz, welche bei dem Aufl der Zuckers in starkem Alkohol ungelöst blieb, scheint un Citronature zu sein, gebunden an verschiedene Erden. Menge ist so gering, dass bei der Bearbeitung grosser Ma Masser gelöst, giebt mit Bleizuckerlösung einen weissen Nieerschlag, der mit Wasser übergossen und durch Schweselwasrstessen zersetzt wurde. Die vom Schweselblei absiltrirte Lösung
t sauer und lässt, im Vacuo verdunstet, einen amorphen, in
asser und Weingeist löslichen Rückstand, ohne Reaction auf
isenoxydsalze. Zwei solche zu verschiedenen Malen dargestellte
eisalze gaben bei der Analyse solgendes Resultat:

- I. 0,5430 Salz gaben im Vacuo getrocknet 0,2340 Kohlenure und 0,0690 Wasser.
  - 0,1820 Salz gaben 0,1275 Bleiexyd.
- 11. 0,4765 Salz gaben 0,1925 Kohlensäure und 0,0495 'asser, bei 100° C. getrocknet.
  - 0,1410 Salz gaben 0,1030 Bleioxyd.

Dies entspricht in 100 Theilen folgender Zusammensetzung ich Abzug des Bleioxydes:

Berechn. Gefund. I. II. 12 Aeq. Kohlenstoff 72 39,34 39,19 40,83 7 , Wasserstoff 7 3,82 4,64 4,26 13 , Sauerstoff 
$$104$$
  $56,84$   $56,17$   $54,91$   $183$   $100,00$   $183$   $100,00$   $183$   $100,00$ 

Das Vorkommen einer Spur Citronsäure oder einer gleich sammengesetzten Säure wird dadurch wahrscheinlich.

Es ist zu Anfang dieser Abhandlung erwähnt worden, dass is weingeistige Decoct der Nadeln nach Abdestikiren des Albhols und Zusatz von Wasser ein klebriges Harz absetzt und ne wässrige Flüssigkeit giebt, welche mit Bleizuckerlösung einen iederschlag giebt, worauf in der ablaufenden Flüssigkeit durch isisch-essigsaures Bleioxyd von Neuem ein Niederschlag hervorbracht wird. Der Niederschlag, den die Bleizuckerlösung herbringt, wurde mit Essigsäure, die mit dem Sfachen Volum asser verdünnt war, übergossen, nachdem er mit Wasser auswaschen war. In der verdünnten Essigsäure löst sich der össte Theil des Niederschlages auf, die gelbe Lösung wird von Ungelösten absiktrirt, das Destillat mit dreibasisch-essignem Bleioxyde gefällt. Der hierbei gebildete gelbe Nieder-

schlag wurde mit Wasser gewaschen, bei 100° C. getrocknet und zur Analyse verwendet.

0,7620 Salz gaben 0,7330 Kohlensäure und 0,1585 Wasser. 0,2250 Salz gaben 0,120 Bleioxyd.

Dies giebt auf 100 Theile berechnet folgende Zusammensetzung:

28	Aeq.	Kohlenstoff	168,0	Berechn. 26,43	26,11
13 15	" "	Wasserstoff Sauerstoff	13,0 1 <b>2</b> 0,0	2,05 18,86	2,06 18,48
3	,,	Bleioxyd	335,214 636,214	52,6 <b>6</b>	53,33 100,00
			000,012	100,00	100,00

Nach Abzug des Bleioxyds berechnet sich die Zusammensetzung der organischen Substanz wie folgt:

$$C_{28}H_{13}O_{15} = 2(C_{14}H_6O_7) + HO$$
  
 $C_{28}H_{13}O_{15} + 3PbO = (C_{14}H_6O_7, 2PbO) + (C_{14}H_6O_7PbO, HO).$ 

Aus einer Portion Nadeln wurde auf die eben beschriebene Weise ein Bleisalz dargestellt, dieses in Wasser vertheilt und durch einen Strom Schwefelwasserstoffgas zersetzt, die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne verdunstet. Der Rückstand stellt zerrieben ein graues, ins Bräunliche ziehendes Pulver dar, welches bei 100° C. getrocknet folgende Zahlen bei der Analyse gab:

0,4850 Säure gaben 0,8965 Kohlensäure und 0,2140 Wasser. Die Säure liess 1,620 p. C. Asche.

Dies giebt auf 100 Theile berechnet:

$$C_{14}H_8O_9 = C_{14}H_6O_7 + HO.$$

Diese Säure bezeichne ich mit dem Namen Oxypinotannsäure. Sie ist geruchlos, schmeckt stark zusammenziehend, ist
leicht in Wasser und Alkohol löslich. Beim Erhitzen auf Platinblech brennt sie unter Zurücklassung einer voluminösen Kohle.
Die wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid intensivgrün ge-

färbt; Bleizuckerlösung bringt in der wässrigen Lösung einen citrongelben, ins Grüne spielenden Niederschlag hervor; dreibasisch-essigsaures Bleioxyd giebt eine isabellfarbige Fällung. Schweselsaures Kupseroxyd giebt auf Zusatz von etwas Ammomiak einen dunkel-grünbraunen Niederschlag, der in überschüssigem Ammoniak mit dunkelgrüner Farbe löslich ist, salpetersaures Silberoxyd giebt keinen Niederschlag, wird etwas Ammomiak zugesetzt, so entsteht eine braunrothe Färbung und beim Erwärmen scheidet sich metallisches Silber aus. bringt eine gelbe Färbung hervor, durch Erhitzen der Flüssigkeit entsteht ein flockiger, rothbrauner Niederschlag. weinsteinlösung giebt keinen Niederschlag. Mit Ammoniak versetzt, wird die wässrige Lösung der Säure intensivgelb, an der Lust nimmt die Flüssigkeit rasch Sauerstoff auf und färbt sich dunkelbraun. Die Säure fällt nicht den Leim. Mit Salzsäure gekocht, erhält die Flüssigkeit einen Stich ins Carminrothe und wird trübe. Mit concentrirter Schweselsäure versetzt, wird die Säurelösung ebenfalls roth, auf Zusatz von Wasser scheiden sich Flocken aus.

In der Flüssigkeit, welche von dem oxypinotannsauren Bleioxyd abfiltrirt wurde, entsteht durch basisch-essigsaures Bleioxyd, wie oben erwähnt wurde, von Neuem ein Niederschlag. darin enthaltene Säure enthält weniger Sauerstoff als die Oxypinotannsäure; um dieses Verhältniss anzudeuten, nenne ich sie Pinitannsäure. Um dieselbe in reinem Zustande darzustellen, erhitzt man die Flüssigkeit, aus welcher durch Bleizuckerlösung die Oxypinotannsäure ausgefällt wurde, zum Sieden, setzt tropfenweise Bleiessig hinzu und lässt die Flüssigkeit sammt dem Niederschlage in einem bedeckten Gefässe erkalten. Der Niederschlag, welcher eine, dem chromsauren Bleioxyde gleichende, gelbe Farbe besitzt, wird auf einem Filter mit Wasser gewäschen und, in Wasser vertheilt, durch einen Strom von Schweselwasserstoffgas zersetzt, die Flüssigkeit mit dem Schweselblei erwärmt, filtrirt und in einem Strom von Kohlensäuregas zur Trockne gebracht.

0,5055 Säure gaben 0,9850 Kohlensäure und 0,2455 Wasser. 0,463 Säure hinterliessen 0,0033 Asche.

Dies entspricht folgender procentischen Zusammensetzung:

14 Aeq. Kohlenstoff 84 53,84 53,51 8 , Wasserstoff 8 5,12 5,42 8 , Sauerstoff 64 41,04 41,07 
$$156$$
  $100,00$   $100,00$   $100,00$   $100,00$   $100,00$   $100,00$   $100,00$   $100,00$  Pinitannsäure. Oxypinotannsäure.

Es gelang nicht, ein Salz von rationeller Zusammensetzung darzustellen. Ich führe als Beispiel die Analyse eines Salzes an, das auf die oben beschriebene Weise gewonnen war, und im Vacuo über Schwefelsäure getrocknet wurde.

0,6280 Salz gaben 0,5597 Kohlensäure und 0,1410 Wasser.

0,1990 Salz gaben 0,1080 Bleioxyd.

0,1730 Salz gaben 0,0935 Bleioxyd.

Dies giebt nach Abzug des Bleioxyds für die Säure folgende procentische Zusammensetzung:

Berechn. Gefund. 56 Aeq. Kohlenstoff 53,08 53,11 33 , Wasserstoff 5,21 5,42 33 , Sauerstoff 41,71 
$$\frac{41,47}{100,00}$$
  $\frac{41,47}{100,00}$   $\frac{41,47}{100,00}$ 

Die Pinitannsäure stellt getrocknet und zerrieben ein schwachröthliches, gelbes Pulver dar, leicht löslich in Wasser, Weingeist und Aether. Die gelbe wässrige Lösung schmeckt schwach bitterlich, zusammenziehend. Auf Platinblech erhitzt, verbrennt die Bei 100° C. Säure und lässt eine voluminöse Kohle zurück. wird die Säure weich und klebrig, bei 130° C. bläht sie sich auf, zwischen 160° C. und 200° geht eine schwach saure, wässrige Flüssigkeit über, bei 240° C. hört das Aufblähen wieder auf und die Säure ist dann fest. Weiter erhitzt geht ein dickes, braunes, theerartig riechendes Liquidum über, das, mit Wasser destillirt, ein brenzlich riechendes, ätherisches Oel giebt, unter Zurücklassung einer pechähnlichen Masse. Die wässrige Lösung der Säure, mit etwas Zinnchlorid versetzt und zum Sieden erhitzt, färbt mit Alaun oder Zinnsalz gebeizte Schafwollenzeuge dauerhast und schön chromgelb bis citronengelb. Die wässrige Lösung der Pinitannsäure fällt weder Leim noch Brechweinstein, Barytwasser bringt weder bei gewöhnlicher Temperatur noch bei

Her Hochhitze einen Niederschlag hervor, Ammoniak bringt keine Veränderung hervor; beim Stehen an der Luft wird die ammoniakhultige Lösung unter Sauerstoffabsorption rothbraun; Eison--thiorid färbt die Flüssigkeit dunkel-rothbraun; Bleizucker giebt die der Gelben Niederschlag; die kleinste Menge freier Essigsäure chindert die Entstehung dieses Niederschlags oder löst den gebildeten Mederschlag wieder auf. Basisch-essigsaures Bleioxyd wiebt bei gewöhnlicher Temperatur einen eitrongelben Niederschlag, im Ueberschuss einer siedenden Lösung zugesetzt, einen feurig-chromgelben, ins Orangenrothe ziehenden Niederschlag. Schweselsaures Kupseroxyd giebt nach Zusatz von etwas Ammomiak einen graugrünen, in überschüssigem Ammoniak mit grüner Parbe löslichen Niederschlag. Salpetersaures Silberoxyd bewirkt trach Zusatz von wenig Ammoniak eine graue Fällung, die sehr leicht unter Ausscheidung von Silber zersetzt wird. Zinnchlorid Irlingt in concentrirten Lösungen der Säure keinen, in sehr verdünnten einen blassgelben, Chlor enthaltenden Niederschlag Mit Chlorwasserstoffsäure versetzt und erhitzt, trübt sich die wässrige Lösung der Säure sogleich. Concentrirte Schweselsäure der Lösung der Säure in wenig Wasser zugesetzt, färbt sie rothbraun. Wasser fällt dann Flocken von ziegelrother oder braunrother Farbe, je nachdem die Wärme-Entwicklung geringer oder stärker war. Wird die Säurelösung mit Schwefelsäure versetzt und dafür gesorgt, dass keine Temperaturer-Minne stattfinden kann, so fällt auf Wasserzusatz die Säure unverändert in gelben Flocken nieder.

Ein durch Behandeln der Säure mit Schweselsäure gewonnenes, dunkel-rothbraunes Produkt gab nach Auswaschen mit
Wasser und Trocknen bei 100° C. bei der Analyse solgende
Zahlen:

0,3435 Substanz gaben 0,7340 Kohlensäure und 0,1480 Wasser oder in 100 Theilen:

$$C_{42}H_{20}O_{20} = C_{14}H_{8}O_{8} + 2(C_{14}H_{6}O_{6}).$$

Es treten bei der Einwirkung der Schweselsäure, Wasserwell and Sauerstoff als Wasser aus. Wengent erschäft sind. Die Wasser ausgekocht, dem eine kleine Menge Lechnai migsseht ist. so erhält man nach dem Durchsehen durch seinen durch seine Leinward ein schmitzig grünlich-brauner, ims Rothe nehendes Becott. Saltsäure fällt daraus einen rothbraunen. gesatmisen Körper in winminisen Flocken. Durch Austrichen derseiben mit Aktioni kann ihnen etwas Harz entregen werden. Man läst sie in Wasser, das kleine Mengen von ätzendem Kall enthält auf, mischt Aktobel hinzu und fällt abermals durch Saltsäure. Die abgeschiedenen gallertartigen Flocken werden auf einem Führt gesammeit, mit Aktobel gewaschen und bei 100° C. getrocknet. Zerrieben stellen sie ein röthlich bräunliches Pulver dar, das in fast allen Lösungsmitteln unlöslich ist, mit Ausnahme alkalischer Flüssigkeiten. Bei der Analyse gab die bei 100° C. getrocknete Gallerte folgende Zahlen:

0.5009 Substanz gaben 0,8645 Kohlensäure und 0,2297 Wasser.

0.3340 Substanz liessen 0.025 unverbrennlichen Rückstand. Auf 100 Theile berechnet, entspricht dies folgender Zusammensetzung:

8	Acq.	Kohlenstoff	48	51,05	51,00
5 5	77	Wasserstoff Sauerstoff	5 40	5, <b>37</b> 43,58	5,4 <b>6</b> 43,54
•	77		93	100,00	100,90

Von der Metapektinsäure Fremy's, wasserfrei gedacht, unterscheidet sich diese Gallerte durch einen Mindergehalt von? Aeq. Sauerstoff.

$$\begin{array}{ccc}
C_8H_5O_7 - 20 = C_8H_5O_5\\
\hline
\text{wasserfreie} & Gallerte\\
\text{Metapektinsāure.} & \text{der Nadeln.}
\end{array}$$

#### B. Die Rinde des Stammes.

Die Rinde des oberen Theiles der Stämme, von Borke gereinigt, wurde zerschnitten und in einem Verdrängungsapparat mit warmem Aether ausgezogen. Der grüngefärbte Auszug erstarrt, nachdem der grösste Theil des Aethers abdestillirt ist, meiner salbenartigen Masse. Wird die Masse auf ein Filter gebracht, und der auf dem Filter bleibende Körper in siedendem Alkohol gelöst, die Lösung mit Thierkohle behandelt und siedend

von der Kohle absiltrirt, so scheiden sich beim Erkalten weisse Flocken aus, die, zerrieben, ein schwachgelbliches Pulver geben, und nach dem Schmelzen zu einer dem Bienenwachs ähnlichen Masse erstarren. Denselben Körper erhält man durch Auskochen der Rinde mit 40gradigem Weingeist, aus dem er sich beim Erkalten in gelblichen, durch Thierkohle zu entsärbenden Flocken abscheidet.

0,2205 des im Vacuo getrockneten Wachses gaben 0,6107 Kohlensäure und 0,3210 Wasser, oder in 100 Theilen:

			•	Berechn.	Gefunden.
36 /	leg.	Kohlenstoff	216	75,00	75,55
<b>32</b>		Wasserstoff	32	11,11	11.32
5	77	Sauerstoff	40	13,89	13,13
	••		388	100,00	100,00

Aller Wahrscheinlichkeit nach ist dieser Körper, der nach dieser Formel um 2 Aeq. Wasserstoff weniger als die Ceropinsäure, enthält, nichts anderes als Ceropinsäure, verunreinigt mit einer kleinen Menge einer an Kohlenstoff reicheren, an Wasserstoff ärmeren Substanz.

$$C_{36}H_{34}O_5 - H_2 = C_{36}H_{32}O_5.$$
 Ceropinsăure.

Wird die Rinde mit 40 gradigem Weingeist ausgekocht, die Lösung eingedampst, nach dem Erkalten von dem ausgeschiedenen, wachsartigen Körper abfiltrirt, der Weingeist grösstentheils verdunstet und der Rückstand mit Wasser vermischt, so erhält man eine trübe Flüssigkeit, die mit Bleizuckerlösung einen Niederschlag giebt. Dieser wurde durch Decantiren gewaschen, mit sehr verdünnter Essigsäure behandelt, worin sich der grösste Theil des Niederschlages auflöst und die saure Lösung filtrirt. Es bleibt ein dunkelgefärbter, klebriger Rückstand auf dem Filter. Die filtrirte Lösung wurde mit dreibasisch-essigsaurem Bleioxyde gefällt, der ausgewaschene Niederschlag in Wasser vertheilt und durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt. Die warm vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit wurde in einer Retorte, die in ein Salzbad gesetzt wurde, in einem Strome von Kohlensäuregas zur Trockne gebracht. Der Rückstand wurde zerrieben und einige Zeit im Vacuo über Schwefelsäure gestellt.

0,2925 Säure gaben 0,515 Kohlensäure und 0,1288 Wasser.
0,1335 Säure enthielten 0,0016 unverbrennlichen Rückstand.
Journ. f. prakt. Chemie. LX. 6.

Dies giebt auf 100 Theile berechnet:

Berechn. Gefunden.

32 Aeq Kohlenstoff 192 48,60 48,57

19 , Wasserstoff 19 4,81 4 93

23 , Sauerstoff 184 46,59 46,50

395 100,00 100,00

 $C_{32}H_{19}O_{22} = 2(C_{16}H_{9}O_{11}) + HO.$ 

Die Säure, die ich mit dem Namen Pinicorfannsäure (Actdum tannicum corticis pini) bezeichne, ist im trockenen Zustande rothbraun gefärbt, sie löst sich, ernmal getrocknet, sehr
schwer im Wasser auf. Die wässrige Lösung fürbt Eisenchlorid
dunkelgrün. Fein zerrieben und mit salzsäurebaltigem Wasser
gekocht, geht sie in ein lebhaft rothes Pulver über, das, im
Vacuo getrocknet, folgende Zusammensetzung zeigte.

0,3665 Substanz gaben, 0,6940 Kohlensäure und 0,1475

Wasser oder in 100 Theilen:

8 Acq Kohlenstoff 288 51,34 51,56 25 ... YVasserstoff 25 4,45 4,47 31 ... Sauerstoff 248 44,21 43,97 561 100,00 100,00

 $C_{48}H_{25}O_{31} = 3(C_{16}H_8O_{10}) + HO = C_{16}H_9O_{11} + 2(C_{16}H_8O_{10})$ .

Wasserstoff und Sauerstoff sind als Wasser ausgetreten.

Diese Säure unterscheidet sich von der Pinitannsäure durch die Elemente der Ameisensäure, die sie mehr enthält als diese.

> $C_{14}H_8O_8 + C_2H_1O_3 = C_{16}H_9O_{12}$ Pinitannsäure Ameisensäure, Pinicortaunwasserfreie. säure.

Der Niederschlag den Bleizuckerlösung in dem vom ausgeschiedenen Wachse absiltrirten Auszuge der Rinde hervorbrogtist, wie oben erwähnt wurde, zum Theil in verdünnter Essigsäure löslich, zum Theil darin unlöslich. Der unlösliche Theilder nach Ausziehen des pinicortannsauren Bleioxydes mit Essigsäure bleibt, ist rothbraun und klebrig. Er wurde mit starken Weingeist erhitzt, die siltrirte Lösung mit Schweselwasserstofige behandelt und vom Schweselblei absiltrirt. Diese Flüssigkeit wurde eingedampst, der Ruckstand noch einmal in Alkohol gelöst, von einigen ungelösten Flocken absiltrirt und die Lösung abermals verdunstet. Es bleibt eine schwarzbraune, klebrige Masse zurück, die sich in Ammoniak enthaltendem Wasser bis aus geringe Mengen löst. Die sittrirte Lösung wurde mit Chlorbaryum versetzt, der entstandene Niederschlag von rothbraunen

locken auf einem Filter gesammelt und im Vacuo über Schweelsäure getrocknet.

Bei der Analyse ergaben sich folgende Zahlen:

0,3565 Substanz gaben 0,6205 Kohlensäure und 0,2070 lasser.

0,3301 Salz gaben 0,1656 schwefelsauren Baryt oder 1087 Baryt.

Dies entspricht folgender Zusammensetzung auf 100 Theile rechnet.

				Berechn,	Gefunden.
72	Aeq.	. Kohlenstoff	432,000	47,20	47,45
57	•	Wasserstoff	57,000	6,23	6,45
15	27	Sameratoff	120,000	13,12	13,18
4	"	Baryumoxyd	306,132	33,45	32,92
			915,132	100,00	100,00

Nach Abzug des Barytes ergiebt sich folgende Zusammentzung:

24 Aeq. Kohlenstoff 144 70,93 70,73  
19 , Wasserstoff 19 9,36 9,61  
5 , Sauerstoff 40 19,71 19,66  

$$203$$
  $100,00$   $100,00$   
 $3(C_{24}H_{19}O_5) = C_{72}H_{57}O_{15}$ 

Dieses Harz besitzt folglich die Zusammensetzung der chivigen Säure, ich nenne es Pinicorretin.

Nachdem durch Bleizuckerlösung aus dem von Wachs beeiten Auszuge der Rinde das Pinicorretin und die Oxypinicornnsäure ausgefällt sind, erzeugt in der davon abfiltrirten Flüssigit basisch-essigsaures Bleioxyd einen schmutzig-gelben Niederhlag, der durch Decantiren mit Wasser gewaschen wurde.

Dieses Bleisalz im Vacuo über Schwefelsäure getrocknet, gab gende Zahlen bei der Analyse:

0,5765 Salz gaben 0,7225 Kohlensäure und 0,1488 Wasser. 0,2496 Salz gaben 0,1028 Bleioxyd, er auf 100 Theile berechnet:

				Berechn.	Gefunden.
48	Aea.	. Kohlenstoff	288,000	34,69	. 34,17
23	1	Wasserstoff	23,000	2,77	2,86
23	" "	Sauerstoff	184,000	22,17	21,99
3	77 99	Bleioxyd	335,214	40,37	40,98
	••	-	830,214	100,00	100,00

Es ist offenbar eine sehr kleine Menge eines basischeren lzes beigemengt.

Nach Abzug des Bleioxydes berechnet sich die Zusammensetzung der Säure wie folgt:

Ein Theil dieses Salzes wurde, in Wasser vertheilt, durch Schweselwasserstoff zersetzt, die Flüssigkeit mit dem Schweselblei erwärmt und heiss absiltrirt, die Lösung der Säure in einem Strom von Kohlensäuregas im Salzbade zur Trockne gebracht Die trockene Säure ist ein lebhast rothes Pulver, ihre wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid intensivgrün. Sie wurde gepulvert im lustleeren Raum getrocknet.

0,4160 Säure gaben 0,846 Kohlensäure und 0,1985 Wasser, d. i. auf 100 Theile berechnet:

Ich will diese Säure Cortepinitannsäure nennen. Sie steht zu der Pinicortannsäure in einem ähnlichen Verhältnisse wie die Pinitannsäure zur Oxypinitannsäure, wie folgendes Schema zeigt:

$$H_{14}H_8O_8 + O = G_{14}H_8O_9$$
Pinitannsäure. Oxypinitannsäure.
 $C_{14}H_8O_8 + C_2H_1O_3 = C_{16}H_9O_{11}$ 
Pinitannsäure. Ameisen- Pinicortannsäure.
säure.

 $\underbrace{C_{16}H_{7}O_{7} + 2HO + O_{2}}_{Cortepinitannsäure.} = \underbrace{C_{16}H_{9}O_{11}}_{Pinicortannsäure.}$ 

Die Flüssigkeit, welche von dem Bleisalze der Cortepinitannsäure abfiltrirt wurde, ist beinahe farblos. Sie wurde mit Schwefelwasserstoff von Blei befreit und im Wasserbade verdunstet. Der honigdicke Rückstand wurde mit einem Gemenge von wasserfreiem Alkohol und Aether behandelt, in dem sich etwas Pinipicrin auflöst. Der ungelöste Theil, der in Folge einer kleinen Menge einer nicht zu entfernenden Verunreinigung, sehr schwierig krystallisirt, ist Zucker. Bei 100° C. getrocknet, gab er bei der Analyse folgendes Resultat.

- 0,4353 Zucker gaben 0,6255 Kohlensäure und 0,2688 Vasser.
- 0,5096 Zucker enthielten 0,0065 unverbrennlichen Rückand.

In 100 Theilen entspricht dies folgender Zusammensetzung:

			Berechn.	
12 Aeg.	Kohlenstoff	<b>72</b>	40,00	<b>39,68</b> ·
12	Wasserstoff	12	6,67	6,92
12 ,,	Sauerstoff	96	53,33	5 <b>3</b> ,40
		180	100,00	100,00

Wird die Rinde, nachdem sie mit Weingeist erschöpst ist, it Wasser ausgekocht, dem etwas Aetzkali zugesetzt ist, so erlit man eine rothbraune Flüssigkeit, die, filtrirt und mit Salzure versetzt, einen rothgesärbten, voluminösen, grossslockigen, latinösen Niederschlag giebt. Dieser Körper wurde wiederholt it Weingeist von 84 Graden ausgekocht und dann getrocknet. r enthält so keine Gerbsäure; Eisenoxydsalze färben ihn nicht n Mindesten grün.

0,4305 Gallerte, bei 100°C. getrocknet, gaben 0,7145 Kohensäure und 0,1900 Wasser.

0,2756 Gallerte hinterliessen 0,013 Aschentheile.

Auf 100 Theile berechnet ergiebt sich daraus folgende Zu-ammensetzung:

16 A	Lea.	Kohlenstoff	96	Berechn.	Gefund. 47,39
10	4. J.	Wasserstoff	10	4,95	5,09
12	77 22	Sauerstoff	<b>96</b>	47,53	47,52
			202	100,00	100,00

Eine Lösung dieser Gallerte in ammoniakalischem Wasser urde durch Chlorbaryum gefällt. Der flockige Niederschlag, mit Vasser gewaschen und bei 100° C. getrocknet, zeigte folgende lusammensetzung:

0,3608 Salz gaben 0,4225 Kohlensäure und 0,1292 Wasser. 0,2340 Salz gaben 0,0945 schwefelsauren Baryt oder 0,062

aryt.

Dies giebt folgende Zahlen auf 100 Theile berechnet:

				Berechn.	Gefund.
16	Aea.	Kohlenstoff	96,000	<b>32,37</b>	31,93
12		Wasserstoff	12,000	4,04	3,97
14	,	Sauerstoff	112,000	37,78	37,61
1	"	Baryumoxyd	76,533	25,81	26,49
	• •		296,533	100,00	100,00

Nach Abzug des Baryts berechnet sich folgende Zusammensetzung:

16 12		Kohlenstoff Wasserstoff	96 12	Berechn. 43,64 5,45	Gefund. 43,43 5,40
14	11 22	Sauerstoff	112	50,91	51,17
		-	220	100,00	100,00

Die Gallerte der Nadeln wurde der Formel  $C_8H_5O_5$  oder  $C_{16}H_{10}O_{10}$  entsprechend zusammengesetzt gefunden, die Gallerte der Rinde enthält um 1 Aeq. Sauerstoff mehr auf 8 Aeq. Kohle.

$$\frac{C_{16}H_{10}O_{10}}{\text{Nadelgallerte.}} + 20 = \underbrace{C_{16}H_{10}O_{12}}_{\text{Rindengallerte.}}$$

Diese beiden Körper geben mit der Metapektinsäure von Frémy (in wasserfreiem Zustande) eine fortlaufende Reihe.

 $C_8H_5O_7$  = wasserfreie Metapektinsäure,  $C_8H_5O_6$  = Gallerte der Rinde,  $C_8H_5O_5$  = ,, ,, Nadeln.

#### C. Die Borke des Stammes.

Die Borke des Stammes von Pinus sylvestris wurde schon früher von Hofstetter und Staehelin untersucht. Da ich zu einigen abweichenden Resultaten gelangt bin, halte ich es nicht für überslüssig, die Versuche, die ich damit anstellte, hier anzusühren.

Die Borke wurde mechanisch, so viel als möglich gereinigt und zu grobem Pulver zerstossen. Dieses Pulver wurde mit 40gradigem Weingeist ausgekocht, der Alkohol siedend abfiltrirt. Beim Erkalten dieses Decoctes schieden sich voluminöse Flocken aus, die auf einem Filter gesammelt wurden. Das Filtrat erstarrt, wenn der Alkohol davon grösstentheils abdestillirt wird, nach dem Erkalten zu einer salbenartigen Masse von einer neuen Menge dieses Körpers, den man abfiltrirt, etwas presst und mit der ersten Menge vereinigt. Es gelingt nicht, ihn vollständig durch öfteres Lösen in siedendem Alkohol zu reinigen, was auf folgende Weise sehr gut gelingt. Man vermischt die siedende Lösung dieser Substanz in Weingeist mit siedender, alkoholischer Bleizuckerlösung, und filtrirt die Flüssigkeit heiss auf einem Trichter, der mit siedendem Wasser umgeben ist. Es bleiben graue Flocken auf dem Filter zurück. Aus der Flüssigkeit setzen

chweselwasserstoffgas durch dieselbe, ohne die Flocken abzukriren, erhitzt sie mit dem Schweselblei zum Sieden und sikrirt
eiss. Aus dem Filtrate sallen weisse Flocken des Wachses
eder, eine weitere Menge erhält man durch Verdunsten eines
neiles der Flüssigkeit. Dieser Körper ist rein weiss, er schmilzt
nd erstarrt zu einer Masse, die vom Bienenwachse nicht zu
nterscheiden ist.

0,1412 Wachs im Vacuo getrocknet gaben 0,3890 Kohlenure und 0,1602 Wasser.

Auf 100 Theile berechnet, folgender Zusammensetzung entrechend:

32 32 4	Aeq.	Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff	192 32 32	Berechn. 75,00 12,50 12,50	Gefund. 75,07 12,60 12,33
•	79		256	100,00	100,00

Dieses Wachs besitzt folglich die Zusammensetzung der Palitinsäure oder Aethalsäure, von denen es übrigens in allen genschaften wesentlich verschieden ist.

Das Bleisalz des Wachses, welches aus der siedenden alkolischen, mit Bleizuckerlösung vermischten Lösung desselben ederfällt, wenn die Flüssigkeit erkaltet, enthält 6 Aeq. Wachs f 1 Aeq. Bleioxyd.

Wird die Flüssigkeit, welche von dem ausgeschiedenen achse abfiltrirt und abgepresst wurde, mit Wasser vermischt de mit Bleizuckerlösung versetzt, so entsteht ein röthlichbrauner ederschlag, der, mit verdünnter Essigsäure behandelt, sich össtentheils darin löst. Die filtrirte, rothe Lösung wurde mit sisch-essigsaurem Bleioxyde gefällt, der entstandene braunrothe ederschlag mit Wasser gewaschen, in Wasser vertheilt und reh Schwefelwasserstoff zersetzt. Die warm vom Schwefelblei filtrirte Flüssigkeit wurde in einem Strom von Kohlensäuregas agedampst, zur Trockne gebracht, zerrieben und im Vacuo von Feuchtigkeit besteit, die beim Zerreiben aus der Lust angegen wurde. Ein Theil der Flüssigkeit wurde nach Vertreiben s Schwefelwasserstoffs mit Bleizuckerlösung gefällt, das Bleilz mit Wasser gewaschen und im Vacuo über Schwefelsäure trocknet.

0,4916 Substanz gaben 0,9688 Kohlens. und 0,2090 Wasser.

0,3320 Substanz gaben 0,6550 Kohlensäure und 0,1421 Wasser.

0,2322 Substanz enthielten 0,0027 unverbrennliche Theile. Auf 100 Theile berechnet, giebt dies folgende Zusammensetzung:

 $C_{64}H_{33}O_{33} = 4(C_{16}H_8O_8) + HO \text{ oder } 4(C_{16}H_7O_7) + 5HO.$ 

Das Bleisalz gab nach Abzug des Bleioxyds dieselbe Zusammensetzung für die Säure.

Die Eigenschaften dieser Säure kommen (wie ihre Zusammensetzung) mit der Cortepinitannsäure vollkommen überein. Die rothbraune Farbe des Bleisalzes und der etwas verminderte Wasserstoffgehalt deuten auf eine Verunreinigung mit einer kleinen Menge eines dunkelgefärbten Oxydationsproduktes der Säure, zu dessen Entstehung in der Borke alle Bedingungen gegeben sind.

Die Flüssigkeit, aus welcher durch Bleizuckerlösung die Säure gefällt worden war, giebt mit basisch-essigsaurem Bleioxyde von Neuem eine Fällung. Der Niederschlag ist schmutziggelb, er wird durch Kochen roth.

0,4673 Bleisalz gaben im Vacuo getrocknet 0,4222 Kohlensäure und 0,0987 Wasser.

0,2650 Salz gaben 0,1455 Bleioxyd.

Auf 100 Theile nach Abzug des Bleioxyds berechnet, entsprechen diese Zahlen folgender Zusammensetzung:

16 9	•	Kohlenstoff Wasserstoff	96 9	Berechn. 54,24 5,08	54,61 5,18
9	"	Sauerstoff	<b>72</b>	40,68	<b>4</b> 0, <b>21</b>
		_	177	100,00	100,00

Das Bleisalz giebt mit Schwefelwasserstoff unter Wasser zersetzt die Säure, deren Lösung durch Eisenchlorid dunkelgrün wird. Beim Verdunsten der Säure an der Luft nimmt sie Sauerstoff auf, ohne dabei ihr Aussehen wesentlich zu verändern.

0,3559 einer solchen oxydirten Säure gaben 0,6301 Kohlensäure und 0,1575 Wasser.

0,1934 enthielten 0,0020 Asche oder 1,03 p. C.

Auf 100 Theile berechnet entspricht dies folgender Zusamnensetzung:

Berechn. Gefund.

32 Aeq. Kohlenstoff 192 48,60 48,68
19 Wasserstoff 19 4,81 4,95
23 Sauerstoff 184 46,59 46,37
395 100,00 100,00
$$C_{32}H_{19}O_{23} = 2(C_{16}H_{9}O_{11}) + HO.$$

Es sind also 1HO und 4O hinzugetreten.

In dem weingeistigen Decocte der Borke ist ausserdem noch was Pinipicrin enthalten, jedoch kein Zucker.

Die mit Weingeist erschöpfte Borke wurde mit Wasser auskocht, dem eine kleine Menge Aetzkali zugesetzt war. Die so
haltene dunkelrothe Flüssigkeit giebt auf Zusatz von Salzsäure
nen voluminösen, rothbraunen Niederschlag. Mit Wasser gencht, giebt dieser Körper eine gummischleimähnliche Masse,
is der sich jedoch sogleich die Flocken wieder ausscheiden,
enn etwas freie Säure zugesetzt wird. Durch Auswaschen mit
asser, Ausziehen mit Aether, der etwas Alkohol enthielt, und
iederholtes Auskochen mit Alkohol wurde die Substanz geinigt. Die alkoholischen und ätherischen Waschflüssigkeiten
urden im Wasserbade verdunstet, wohei ein Rückstand bleibt,
er, in Wasser gelöst, von Eisenchlorid dunkelgrün gefärbt wird.

Dieser Rückstand, bei 100° C. getrocknet, gab bei der nalyse folgende Zahlen:

0,3190 Substanz gaben 0,6191 Kohlensäure und 0,1378 'asser.

0,1992 Substanz gaben 0,0047 Asche.

Auf 100 Theile berechnet, giebt dies folgende Zusammentzung:

 $C_{16}H_8O_8+O=C_{16}H_8O_9.$ 

Es ist also eine kleine Menge durch Sauerstoffausnahme ränderte Gerbsäure. Bei einer anderen Darstellung der Galrte erhielt ich eine kleine Menge dieser veränderten Gerbsäure, elche bei der Analyse 55,88 p. C. C, 4,81 p. C. H und 39,31 C. O gab, was der Formel C<sub>32</sub>H<sub>16</sub>O<sub>17</sub> oder 2(C<sub>16</sub>H<sub>8</sub>O<sub>8</sub>)+O

enterprisie de 55.52 p.C. L. L. D. p.C. H und 39,58 p.C. 0
vertrege

les Gallerts, weiche diern Amskachen mit Alkohol gereinigt wurde. wird in sehr verdininker Kalikunge gelöst, mit Salzsäure geläst die übersiehende Plüssigkeit von den abgesetzten Flocken getrennt. Giese mit Akidal übergassen und durch Decantiren mit Weingeliet gewischen. Sie besitzt alle Eigenschasten der Gallerte aus den Nadela.

0.3014 Lei 100° C. getrocknete Gallerte gaben 0,5562 Kohlensäure und 0.1442 Wasser.

0.1982 gaben 0.0030 Asche oder 1.6 p. C.

Auf 100 Theile berechnet, ergiebt sich solgende Zusammensetzung:

,	Kohlenstoff Wasserstoff Sancratoff	96 10 80	51,05 5,37 43,58	51,18 5,39 43,43
77		186	100,00	100,00

Das Phlobaphen, welches Dr. Schwarz in der Chinarinde ebenfalls vergeblich suchte, ist aus der Liste der organischen Stoffe wegzustreichen.

#### D. Das Holz des Stammes.

Das Holz des Stammes, von dem die Borke und Rinde entfernt und der äusserste Theil auf der Drehbank abgenommes
war, wurde in seine Spähne geschnitten und diese mit Weingeis
ausgekocht. Der Auszug enthält das Harz und etwas ätherisches
Oel. Die mit Weingeist erschöpsten Holztheile wurden mit Kal
haltendem Wasser ausgekocht, wobei sich noch etwas Harz und
die Gallerte auslösten. Weder der weingeistige noch der alkalische Auszug enthalten Pinipierin oder Zucker und Gerbsäur

Vergleichen wir die Zusammensetzung der verschiedene Theile von Pinus sylvestris, so erhalten wir folgende Uebersich 1

Hotz.	Kein Wachs. von Terpenthin.	1	Keinen Bitterstoff.	Kein Zucker, keine Stärke, Hanptmasse Holzfaser.	Keine derartige Säure.	n Keine Gerbsäuren.		Gallerte = C46H10010.
Borke.	Wachs — C <sub>32</sub> H <sub>32</sub> O <sub>4</sub> . Keine grössere Menge von Harz, blos Spuren davon.	<b>!</b>	Spuren von Pinipicrin.	Kein Zucker.	Keine derartige Säure.	Pincortannsäure und deren Keine Gerbsäuren. Oxydationsprodukte.	1	•
Rinde.	Wachs $= C_{86}H_{32}O_5$ (?) Pinicorretin $= C_{24}H_{19}O_5$ .	1	Pinipicrin.	Zucker == C <sub>12</sub> H <sub>12</sub> O <sub>12</sub> .	In Keine derartige Säure.	Pinicortannsäure == C16H107.	Cortepinitannsaure $= C_{16}H_9O_{11}$ $= C_{15}H_8O_8 + C_2H_1O_3$ .	Gallerte == CieH10012.
Nadeln.	Wachs == C <sub>36</sub> H <sub>34</sub> O <sub>5</sub> . Chinovige Säure == C <sub>24</sub> H <sub>19</sub> O <sub>5</sub> .	Harz = $C_{40}H_{40}O_6$ = $C_{40}H_{32}O_5$ + $\frac{4}{4}(C_{40}H_{32}O_4)$ .			Citronsäure == C <sub>12</sub> H <sub>6</sub> O <sub>12</sub> (?) In unendlich kleiner Menge.	Oxypinitannsäure == C <sub>14</sub> H <sub>8</sub> O <sub>9</sub> .	Pinitannsäure = C <sub>14</sub> H <sub>8</sub> O <sub>8</sub> .	Gallerte $= C_{16}H_{10}O_{10}$ .

## LXV.

# Zur Geschichte de organischen Metallverbindungen.

## Von C. Löwig.

Im Jahre 1849 publicirte Frankland seine wichtige Abhandlung über Isolirung des Aethyls als Inaugural-Dissertation zur Erlangung der Doctorwürde in Marburg. Die Isolirung gelang ihm durch Einwirkung von Zink auf Jodathyl bei einer Temperatur von 150–180°. Von organischen Metallverbindungen ist in der ganzen Abhandlung nichts zu lesen, mit Ausnahme der Schlussstelle, welche also lautet:

"Eisen, Blei, Kupfer und Quecksilber bei einer von 150 bis 200° C. variirenden Temperatur mit Jodäthyl erhitzt, zersetzen kaum eine Spur davon; dagegen wird es von Arsenik bei circa 160° rasch zerlegt, indem sich eine blutrothe Flüssigkeit erzeugt, welche beim Erkalten in prachtvollen Krystallen, wahrscheinlich Arsenikjodid, anschiesst. Beim Oeffnen der capillaren Spitze der Röhre erwies sich dieselbe luftleer, auch entwickelt die krystallinische Masse im Contact mit Wasser, worin sie sehr wenig löslich ist, kein Gas. Das übrig gebliebene Arsenik besitzt im auffallend hohen Grade einen starken, dem des Antimons sehr ähnlichen Metallglanz. Zinn bewirkt die Zerlegung des Jodathyls beinahe bei derselben Temperatur wie Arsenik, und das slüssige Jodid verwandelt sich dabei allmählich in ein gelbliches öliges Liquidum, welches beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Gasentwicklung findet weder beim Oeffnen der Röhre, noch bei nachheriger Behandlung des Rückstandes mit Wasser statt, welches kaum eine Spur davon löst. Auch vom Kalium wird das Jodäthyl bei einer Temperatur von ungefähr 130° C. mit Leichtigkeit zersetzt in fast reines Methyl und eine nicht untersuchte gelbliche, ätherartige Flüssigkeit."

Aber selbst in dieser Schlussstelle ist die Bildung organischer Metallverbindungen nicht ausgesprochen. Diese Abhandlung ist im Augustheft 1849, Bd. LXXI, S. 171 der Ann. d. Chemie

noch eine Notiz "Veber eine neue Reihe organischer Körper, welche Metatte enthalten" beigefügt. In derselben erwähnt Frankland, dass, als er Zink auf Jodinethyl bei erhöhter Temperatur einwirken liess, ein Rückstand erhalten wurde, welcher bei der trocknen Destillation in trocknem Wasserstoff eine farblose Flüssigkeit beferte, welche sich an der Loft entzündete und mit einer dichten Wolke von Zinkoxyd verbrannte. Er betrachtet diese Flüssigkeit als eine Verbindung von Zink mit Methyl und schlesst die Notiz mit folgenden Worten:

"Diese Thatsachen machen es wahrscheinlich, dass bei der Zersetzung von Jodathyl durch Arsenik oder Zinn, diese Metalle sich mit dem Aethyl zu neuen, dem Kakodyl ähnlichen Radikalen vereinigen. Ferner die Existenz von Wasserstoffverbindungen des Arsens, Antimons und Tellurs, so wie die Substitution von Methyl und Aethyl für Wasserstoff zeigen deutlich die auffallende Achnlichkeit der Functionen dieser Radikale und des Wasserstoffs, so dass in Verbindung mit obigen Thatsachen wir die Erwartung hegen durfen, dass die meisten, wenn nicht alle der folgenden Verbindungen darstellbar sind." Nun folgt eine Aufstellung von Verbindungen, welche wahrscheinlich Zink, Arsen, Autmon und Phosphor mit Methyl, Aethyl, Butyl, Valyl, Amyl ind Phenyl bilden können. Aus dem wörtlich Mitgetheilten geht hervor, dass Frankland, ausser dem Zinkmethyl, keine neue organische Metallverbindung dargestellt, sondern nur die Vermuthung ausgesprochen hat, dass solche erhalten werden können, und eben so ergiebt sich aus demselben, dass er seine Untersuchungen zunächst nur in der Absicht angestellt, das Acthyl zu Isoliren, keineswegs aber in der, organische Metallverbindungen zu erhalten.

Im Märzheft 1853 der genannten Annalen, also über 3 Jahre später, beginnt Frankland eine Abhandlung "Ueber eine neue Reihe organischer Körper, welche Metalle enthalten" folgendermassen:

"Unter obigem Titel beschrich ich vor länger als 3 Jahren einige vorläufige Versuche, welche die Existenz gewisser organischer Verbindungen darthaten, die dem Kakodyl in hohem Grade walog sind, wie dieser Körper aus einem Metall, — in einigen Fällen auch der Phosphor in Verbindung mit den Atom-

gruppen C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>, C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>7</sub> u. s. w. bestehen und in vielen Beziehungen bemerkenswerth grosse Affinität zeigen. Ich stellte ihre Zusammensetzung fest und untersuchte für 2 von dieses Körpern, die ich vorläufig als Zinkmethyl und Zinkäthyl hezeichnete, einige ihrer Reactionen. Ausserdem gab ich die Verlahrungsweise an, um ähnliche Verbindungen darzustellen, welche Zinn, Arsen und Phosphor enthalten."

Frankland fährt fort:

"In neuerer Zeit haben Löwig und Schweizer auf demselben Felde zu arbeiten begonnen und eine von den Lücken ist der vorhergehenden Tabelle ausgefüllt, indem sie Stibäthyl durch Einwirkung von Jodäthyl auf eine Legirung von Antimon und Kalium darstellten; dieselben Chemiker machten die Bildung ährlicher Verbindungen wahrscheinlich, welche Methyl und Amyl an der Stelle des Aethyls und Wismuth und Phosphor au der Stelle des Antimons enthalten."

Wäre ich bei der Entdeckung der organischen Metallverbindungen allein betheiligt, so würde ich die historische Darstellungsweise des Herra Frankland auf sich beruhen lassen, weil
ich die Ueberzengung habe, dass in der unpartheilischen Geschichte der Wissenschaften doch Alles seine richtige Stelle
finden muss. Da sich aber mehrere jüngere Chemiker an diesen
Arbeiten in meinem Laboratorium betheiligten, so halte ich ei
für meine Pflicht, für sie in die Schranken zu treten und ihnen
die Ehre, die ihnen gebührt, wenn auch nur auf kurze Zeit,
nicht entreissen zu lassen, obschon ich fest überzeugt bin, dass
dies von Frankland auch nicht beabsichtigt wurde.

Schon im Jahre 1842 suchte ich, veranlasst durch die Untersuchungen Bunsen's über das Kakodyl, direct eine demselben entsprechende Antimonverbindung durch Einwirkung von Chlor- und Bromäthyl auf Antimonkalium darzustellen. Ich erbielt auf diese Weise eine farblose, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit, deren ich in der ersten Hälfte des 2ten Bandenmeiner Chemie der organischen Verbindungen, welche im Jahre 1844, also 5 Jahre früher, als Frankland seine Arbeiten veröffentlichte, in den Buchbandel kam, kurz unter dem Namen Antimonäthyl erwähnte. Meine Zeit war durch die Herausgabe dieses Werkes, welches mich bis 1848 beschäftigte, so sehr in Anspruch genommen, dass ich zu der nähern Untersuchung dieses

Verbindung nicht gelangen konnte. Nachdem Frankland seine Arbeit über die Isolirung des Aethyls publicirt hatte, unterwarf ich in Gemeinschaft mit Schweizer das Stibäthyl einer nähern Untersuchung und schon im November 1849 enthielten die Mittheilungen der naturforschenden Gesellschaft in Zürich unsere erste Abhandlung, welcher im Sommer 1850 die zweite ausführlichere folgte. Gleich darauf untersuchte Landolt das Stibmethyl, er entdeckte das Stibmethylium und seine Abhandlungen finden sich in den genannten Mittheilungen und im Aprilhest 1851, so wie im Oktoberhest 1852 der Annalen der Chemie und Pharm. Im Jahre 1851 stellte Cramer das Stibamyl dar und im gleichen Jahre unterwarf Dr. Breed das schon früher von mir dargestellte Bismäthyl einer nähern Untersuchung. Bei sämmtlichen Untersuchungen wurde immer die gleiche Methode in Anwendung gebracht, deren ich mich zuerst zur Darstellung des Stibäthyls bediente, nämlich die Einwirkung der entsprechenden Jodverbindung auf Legirungen von Kalium mit Antimon und Wismuth. Hierauf folgte meine Arbeit über die Zinnäthyle, deren Resultate vollständig im November 1852 in den Züricher Mittheilungen zu lesen waren, und würde nicht der Umzug von Zürich nach Breslau eine Unterbrechung meiner Arbeiten veranlasst haben, so würde auch schon die Untersuchung über die Bleiäthyle, welche sich ganz an die Zinnäthyle anschliessen und welche zum Theil beendigt ist, der Oeffentlichkeit übergeben sein.

Es ist daher schwer zu begreifen, wie Frankland angesichts dieser Thatsachen im Jahre 1853 drucken lassen konnte: "la neuer Zeit haben Löwig und Schweizer auf demselben Felde zu arbeiten begonnen und die Bildung ähnlicher Verbindungen, welche Methyl und Amyl an der Stelle des Aethyls, und Wismuth an' der Stelle des Antimons enthalten, wahrscheinlich gemacht" und um so weniger, als das hierher Gehörige aus meinem Grundrisse der organischen Chemie in das Journal of the Chemical Society, welches in London erscheint, übergegangen ist, überhaupt nicht vorausgesetzt werden kann, dass ihm die Abhandlungen, die von Zürich ausgingen, unbekannt Ich nehme daher die Priorität der Entdeckung geblieben sind. und Darstellung organischer Metallverbindungen durch Einwirkung ron Bromathyl auf Legirungen von Kalium und Natrium mit Animon, Wismuth, Zinn und Blei für mich in Anspruch und bin

überzeugt, dass mir dieselbe von jedem Unbefangenen zugestanden werden wird. Ich suchte diese Verbindungen direct darzustellen und begann meine Untersuchungen in dieser Absicht; Frankland erhielt sie nur zufällig bei der beabsichtigten Isolirung des Aethyls; dagegen gehört ihm die Entdeckung, dass die genannten Metallverbindungen auch durch unmittelbare Einwirkung der Metalle auf die organischen Jodverbindungen in hoher Temperatur gebildet werden. Suum cuique.

## LXVI.

## Ueber einige Stibäthylverbindungen.

Von

### C. Löwig.

Antimoniysaures Stibäthyloxyd. Ueberlässt man die ätherische Lösung des Stibäthyls der freiwilligen Verdunstung und entzieht man dem Rückstande das gebildete Stibäthyloxyd durch eine Mischung von Aether und Weingeist, so bleibt ein weisser, pulverförmiger, amorpher Körper, welchen ich in den früheren Abhandlungen über das Stibäthyl Aethylstibylsäure genannt habe. Der weisse Rauch, welcher sich vor der Entzündung bildet, wenn das Stibäthyl mit der Lust in Berührung kommt, besteht sast ganz aus dieser Verbindung. Schon in meinem Grundrisse der organischen Chemie habe ich angegeben, dass dieser Körper eine Verbindung ist von Antimonoxyd mit Stibäthyloxyd, entsprechend der Formel (StAe3) O2 + 2StO3. Die Elementaranalyse der bei 100° ausgetrockneten Substanz lieserte folgende Resultate.

1,200 Substanz gaben:

0,560 Kohlensäure = 12,58 p. C. Kohlenstoff,

0,293 Wasser = 2,70 , Wasserstoff.

0,956 Substanz gaben:

0,443 Kohlensäure = 12,67 p. C. Kohlenstoff,

0,240 Wasser = 2,77 , Wasserstoff.

0,540 Substanz gaben:

0,370 Antimon = 68,33 p. C. Antimon.

0,365 Substanz gaben:

0,253 Antimon = 69,04 p. C. Antimon.

0,455 Substanz gaben:

010 80

0, 24 13,20

182 100,00

0,317, Antimon = 69,66 p. C. Antimon.\*)

16,51

554 100,00

Aus diesen Resultaten lassen sich. 3 Formeln berechnen:

1. Formel. 2. Formel. 3. Formel.  $(StAe)O_2$ .  $(StAe_2)O_2$ ,  $2StO_4$ .  $(StAe_3)O_2$ ,  $2StO_3$ . Gefanden. St 129 70,88 St. 387 69,67 St<sub>3</sub> 387 71,92 68,33 69,04 69,66  $C_{12}$  72 11,18 G 24 13,18  $C_{12}$  72 13,38 12,58 12,67 **E** 5 2,74 H<sub>15</sub> 15 2,71  $H_{15} - 15 = 2,78$ 2,70 2,77

O<sub>8</sub> 64 11,92

538 100,00

Dass die Verbindung Stibäthyloxyd (StAe<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>) enthält, folglich nicht der ersten Formel entsprechen kann, ergiebt sich aus solgenden Reactionen:

1) Setzt man zu der weingeistigen Lösung derselben concentrirte Salzsäure, so scheidet sich sogleich eine farblose Flüssigkeit aus, welche in Weingeist gelöst durch Schweselwasserstoff nicht gefällt wird.

0,365 Grm. der gefällten Substanz gaben:

0,361 Grm. Chlorsilber = 24,60 Chlor oder:

2) Schweselwasserstoff erzeugt in der von dem Chlorstibithyl getrennten salzsauren Lösung sogleich einen Niederschlag

<sup>\*)</sup> Zur Antimonbestimmung wurde die Substanz in einer Verbrenmussröhre mit einer Mischung von Salpeter und kohlensaurem Natron Verbrannt. Der Rückstand wurde in Königswasser gelöst, aus der mit Wasser und Weinsäure vermischten Lösung das Antimon durch Schwefelwasserstoff gefällt und durch Bestimmung des Schwefelgehaltes im Viederschlage das Antimon gefunden. Das Material zur Antimonbestimnung war von verschiedenen Bereitungen. Digerirt man die Substanz hue vorhergegangene Verbrennung längere Zeit mit Königswasser, so rhält man nur 66-67 p. C. Antimon. Dies bestimmte mich früher, für lie Verbindung die Formel: (StAe)O<sub>5</sub> anzunehmen, welche 65,3 p. C. antimon erfordert.

von Kermes, und vermischt man dieselbe mit Wasser, so falk.
Algarothpulver nieder.

3) Digerirt man die Verbindung mit verdünnter Salpetersäure und dampft man die Lösung ab, so erhalt man Krystalle von salpetersaurem Subathyloxyd. Das Ungelöste entwickelt, meiner Glaszöhre geglüht, keine Spur Sauerstoffgas.

Hieraus folgt, dass die Verbindung Stibathyloxyd und Autimonoxyd enthält. Sie besitzt einen bittern Geschmack, ähnek dem schweselsauren Chinin und ist in Wasser und in Weingeit löslich. Die kalt bereitete wässrige Lösung ist vollkommen düngslüssig und besitzt die merkwürdige Eigenschaft, sich beim Erwärmen wie Stärkekteister zu verdicken und zu einer porcellantigen, zerreiblichen Masse einzutrocknen; übergiesst man die selbe mit Wasser, so bleibt etwas Antimonoxyd ungelöst.

Sulfantimonigsaures Stibathylsulfid. Setzt man zu der wässrigen Lösung der vorigen Verbindung Schweselwasserstoß, so entsteht ein beligelber Niederschlag, ahnlich dem Arsensund von höchst unaugenehmem, mercaptanähnlichen, lange anhaltendrögeruch. Unter der Glocke über Schweselsäure getrocknet, erscheint er als ein sehr schönes, hellgelbes Pulver, welches in Wasserbade erhitzt eine braunrothe Farbe annimmt. Raucheudt Salpetersäure zersetzt die Verbindung unter Feuererschemung erhitzt man dieselbe über der Spirituslampe in einem kleinen Destillationsapparate, so erhält man ein flüssiges Produkt, welches alle Eigenschaften des Schweseläthyls besitzt. Uebergiesst man die Verbindung mit verdüunter Schweselsäure, so scheidet sich unter Entwicklung von Schweselwasserstoß und Bildung von schweselsaurem Stibäthyloxyd Kermes aus, was sogleich an der Farbenänderung zu eikennen ist.

Die zur Analyse verwandte Substanz war über Schwefelsautsgetrocknet. Die Schwefelbestimmung geschah mit Salpetersauts 1,44 spec. Gewicht.

0,342 Substanz gaben:

0.074 Schwefel und

0,460 schwefels. Baryt = 20,70 p. C. Schwefel.

0.278 stanz gaben:

Schwefel und

thwefels. Baryt = 20,78 p. C. Schwefel.

0,890 Substanz gaben;

0,380 Kohlensäure = 11,68 p. C. Kohlenstoff.

0,210 Wasser = 2,59 ,, Wasserstoff

oder:

3 At. Antimon 387 64,28
12 ,, Kohlenstoff 72 11,96 11,68
15 ,, Wasserstoff 15 2,49 2,59
8 ,, Schwefel 128 21,27 20,70 20,78
602 100,00

Formel ( $StAe_2$ ) $S_2 + 2StS_3$ .

Die gleiche Verbindung kann auch direct erhalten werden. Fingt man nämlich in eine Lösung von Schwefelstibäthyl (StAe<sub>3</sub>, 1) frisch gefällten Kermes mit der Vorsicht, dass ersteres im leberschuss bleibt, so geht die braunrothe Farbe des Kermes ogleich in hellgelb über und die so erhaltene Verbindung beitzt den Geruch und alle übrigen Eigenschasten der durch Fälning erhaltenen.

## LXVII.

Untersuchung eines neuen organischen zinnhaltigen Radicals, des Stannmethyls.\*)

## Von August Cahours und Alfred Riche.

(Compt. rend. Juin 1853, p. 1001.)

In einer frühern Abhandlung\*\*) haben wir gezeigt, dass durch die Einwirkung metallischen Zinns auf Jodwasserstoffäther in verschlossenen Gefässen bei einer Temperatur von ungefähr 160° das Jodür eines ternären Radicals C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>Sn in grosser Menge gebildet wird, welches wir Stannäthyl genannt haben. Wendet van statt des Aethyljodürs Methyljodür an, so erhält man ganz inaloge Resultate. Lässt man Zinn auf Jodmethyl bei einer Temperatur von 150 bis 180° wirken, so verbinden sich beide

<sup>\*)</sup> Vergl. dies. Journ. LVII, 149.

<sup>\*\*)</sup> Dies. Journ. LX, 304.

binnen 15 bis 20 Stunden vollständig, und die in den Glasröhren enthaltene Flüssigkeit gesteht beim Erkalten.

Diese Verbindung giebt, der Destillation unterworfen, eine klare, stark riechende Flüssigkeit, welche bei 195° anfängt zu sieden. Während der Destillation steigt die Temperatur bis auf 220 bis 225°. Der letzte Theil, welcher ungefähr bei 220° siedet, und welcher wenigstens 3/4 des rohen Produkts ausmacht, gesteht beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse, während der bei 200° siedende Theil bei 0° noch flüssig bleibt.

Wenn man die feste Masse aufs Neue schmilzt, langsan erkalten lässt, die auf der Oberfläche gebildete Kruste durchstösst, und den innern flüssigen Theil schnell abgiesst, so erhält man prächtige Krystalle von der Form schiefer rhombischer Prismen. Diese Verbindung schmilzt bei 34°; sie löst sich ziemlich leicht in Wasser, mehr noch in Alkohol und in jedem Verhältnisse in Aether; wird also von allen Lösungsmitteln leichter aufgenommen als die entsprechende Stannäthylverbindung.

Ammoniak bringt in der wässrigen Lösung einen weisset amorphen Niederschlag hervor, der im Ueberschuss des Fällungsmittels wie auch in Alkohol und Aether unlöslich, in überschüssigem Kali aber löslich ist. Dieses Oxyd nähert sich also, ebea so wie das Oxyd des Stannathyls, dem Zinnoxydul, welches sich gegen Ammoniak und Kalı gleich verhält. Von der entsprechenden Jodverbindung unterscheidet sich das genannte Oxyd mit dadurch, dass es statt eines Moleküls Jod ein Molekül Sauerstoff aufgenommen hat. Schwefelsäure, Salpetersäure, Chlor- und Bromwasserstoffsäure, Ameisensäure und Essigsäure lösen das Stannmethyloxyd sehr leicht und bilden schöne krystallisirbare Verbindungen. Die schwefelsaure und salpetersaure Verbindung erhält man auch, wenn man die wässrige Lösung der entsprechenden Jodverbindung mit schwefelsaurem oder salpetersaurem Silberoxyd versetzt. Das Stannmethyloxyd wurde man auch durch Kochen einer Lösung von Stannmethyljodur mit Silberoxyd erhalten.

Wir haben folgende Verbindungen analysirt und die angegebenen Formeln gefunden:

> C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>SnCl Stannmethylchlorür, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnBr Stannmethylbromür, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnJ Stannmethyljodür,

C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnO Stannmethyloxyd,
C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnO, SO<sub>3</sub> schwesels. Stannmethyloxyd,
C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnO, NO<sub>5</sub> salpeters. ,,
C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnO, CO<sub>2</sub> kohlens. ,,
C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnO, C<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oxals. ,,
C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>SnO, C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>O<sub>3</sub> essigsaures ,,

Die Verbindungen des Stannmethyloxyds mit Kohlensäure, valsäure und Phosphorsäure sind in Wasser unlöslich, die mit seigsäure, Weinsäure und Ameisensäure sind dagegen löslich in der krystallisiren leicht. Das Sulfür, das man durch Behandeln is Jodürs mit Schwefelwasserstoff erhält, setzt sich in Gestalt einer limpider Tröpschen ab, die in Wasser unlöslich, in Albol löslich sind. Sie erstarren sehr langsam und haben sobhl im slüssigen als im setzt zustande eine der des Stannhylsulfürs analoge Zusammensetzung.

Alle diese Körper bilden eine der Aethylreihe hinsichtlich zu Zusammensetzung entsprechende Reihe. Bezeichnet man nrch SnMe das Stannmethyl und durch SnAe das Stannäthyl, erhält man folgende correspondirende Reihen:

ıMe .	Stannmethyl,	SnAe	Stannäthyl,
1MeJ	Stannmethyljodür,	SnAeJ	Stannäthyljodür,
nMeCl	Stannmethylchlorür	SnAeCl	Stannäthylchlorür,
1MeBr	Stannmethylbromün	SnAeBr	Stannäthylbromur,
1MeS	Stannmethylsulfür,	SnAeS	Stannäthylsulfür,
<b>1MeO</b>	Stannmethyloxyd,	SnAeO	Stannäthyloxyd,
1MeO,NO <sub>5</sub>	salpeters. Stann- methyloxyd,	SnAeO,NO <sub>5</sub>	salpeters. Stannäthyl-oxyd,
nMeO;SO <sub>3</sub>	schwefels. Stann- methyloxyd,	SnAeO, SO <sub>2</sub>	schwefels. Stannä- thyloxyd,
1MeO, C <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	oxalsaures Stann- methyloxyd,	SnAeO,C <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	oxalsaures Stannä- thyloxyd.

Das flüssige Produkt, welches sich neben dem Stannmeyljodür bildet, und bei 200° siedet, ist das Jodür eines neuen adicals, welches zwei zu einem einzigen verdichtete Moleküle es Stannmethyls enthält. Es besitzt einen penetranten, doch cht so starken Geruch, als die entsprechende Aethylverbining. Ammoniak zersetzt es und giebt ein Oxyd, welches wie das Stannmethyloxyd mit Säuren krystallisirbare Verbindungen eingeht.

Bei der Einwirkung des Zinns auf Aethyljodür bildet sich ausser dem Stannäthyljodür, welches das Hauptprodukt ist, eine kleine Menge eines nach Rettig riechenden Oels, welches sich in grosser Menge bildet, wenn man die Einwirkung nach einigen Stunden unterbricht.

Dieses stark riechende Oel ist eine Jodverbindung von der Formel (SnAe)<sub>2</sub>J, entsprechend dem (SnMe)<sub>2</sub>J. Durch Ammoniak erhält man amorphes Oxyd, welches krystallisirbare Salze giebt. —

Wendet man statt des Zinns Phosphorzinn an, so bildet sich ausser dem Stannäthyljodur und der Verbindung (SnAe)<sub>2</sub>J noch ein flüssiges Jodur, welches man wie die von Löwig durch Einwirkung einer Legirung von Zinn und Natrium auf Aethyljodur dargestellten Verbindungen erhält.

Arsenik giebt mit dem Jodwasserstoffäther und dem Aethyljodwasserstoffäther Verbindungen, welche dem Stibäthyl und dem Stibmethyl analog sind, sich bei geringem Erhitzen an der Luft entzünden und einen unerträglichen Knoblauchgeruch verbreiten.

Das Arsenzink verbindet sich schnell mit dem Aethyljodür und gieht eine weisse krystallinische Masse von der Formel  $C_{12}H_{15}AsJ+C_4H_5ZnJ$ .

Arsenkalium erhitzt sich bei der Berührung mit Aethyljodür; letzteres geräth sogleich ins Sieden und man erhält äusserst leicht entzündliche Produkte.

Blei verbindet sich, der Behauptung Frankland's zuwider, leicht mit Aethyljodür, während sich Kupfer, wie auch seine Arsen- und Phosphorverbindung, indifferent gegen dasselbe zu verhalten scheinen.

Das Zinn bildet demnach mit Aethyl und Methyl Radicale, welche sich vollständig wie Metalllegirungen verhalten, und einander vollkommen entsprechende Reiben von Salzen bilden.

Das Amyljodür wird bei 180° von Zinn nicht zersetzt, bei 220 bis 240° jedoch wirken beide ziemlich energisch auf einander und liefern Produkte, welche der Gegenstand einer spätern Abhandlung sein werden.

## LXVIII.

# Ueber die Zusammensetzung der HarmalaAlkaloide.

Von

#### J. Fritzsche.

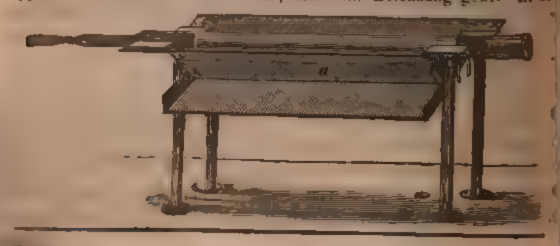
(Bullet. de St. Pétersbourg)

Bei den Elementaranalysen des Harmalin, Harmin und Nitroharmalidin, aus deren Resultaten ich in meinen Abhandlungen über diese Körper die Formeln für dieselben abgeleitet habe, waren mir die Resultate hinsichtlich des Kohlenstoffs in sofern nicht vollkommen befriedigend ausgesallen, als die Difserenzen der sür denselben erhaltenen Zahlen bedeutend genug waren, um mich in einiger Unsicherheit über die Zahl der anzunehmenden Kohlenstoffatome zu lassen. Die beobachteten Difserenzen betrugen nämlich für das Harmalin 0,77, für das Harmin 0,72 und für das Nitroharmalidin sogar 1,47 p. C., während sich als Differenz für 1 Atom Kohlenstoff bei der Berechnung, je nachdem man in den Formeln entweder 26 oder 27 Atome desselben annimmt, für das Harmalin 0,74, für das Harmin 0,72 und für das Nitroharmalidin 0,90 p. C. ergiebt. Ich beabsichtigte deshalb schon immer diese Körper einer nochmaligen Analyse zu unterwerfen, und dabei nicht nur alle Vorsichtsmassregeln auf das höchste zu steigern, sondern auch hauptsächlich grössere Mengen von Substanz zur Verbrennung anzuwenden, um auf diese Weise die möglichen und unvermeidlichen Fehler wenigstens bedeutend zu vermindern. Die Analyse eines neuen, dem Nitroharmalidin nahe verwandten Alkaloides der Harmalareihe gab mir vor Kurzem Gelegenheit, auf diese Weise zu operiren, und die Resultate von zwei Analysen waren Berechnung nach einer 26 Atome Kohlenstoff enthaltenden Formel ibereinstimmend, dass ich durch sie veranlasst wurde, die beabichtigte Revision der Formeln für die bereits beschriebenen Alaloide sogleich vorzunehmen. Aus ihr ist das unzweiselhaste lesuitat hervorgegangen, dass die Anzahl der Kohlenstoffatome

m seen proces Kiepera meht ZI, somiera 26 beträgt, und missera einer alle von mar metrebenten Zahlen darmach von indert versten. In Folgendern werde ich aus zumächst das bei fabren bei den kannsen von Steueb besehreiben und denn di Respitate derse ben so wie werd die neuen Zahlen mittlieilet welche zu die Stelle der in meinen Abhandlungen befindliche zu seiten und.

Der Apparat, dessen ich mich bei den Analysen bedier habe, war der Hess sche: die Verbrennung wurde aber not gleich Anlangs im Sauer-ioffstrime vergenommen, sondern zuers auf auf Kosten des Sauerstoffes von hupferoxyd. Zu diesen Zwecke wurde au das lantere Ende des Verbrennungsrohres ein dunnes, 3 bis 4 Zoil langes Robr angeldasen, und dieses i semer Mitte ausgezogen, um es später leicht mit der Weingeistsamme abziehen und zuschmelzen zu können; das so vorbereitet Robr aber, welches bei einer Länge von 22 Zoll 120 bis 14 Gramm eines körnigen, bereits mehrmals im Gebrauche geweisenen Kupferoxydes fasste, wurde ganz auf die gewöhnliche Wein gefüllt, d. h. zuerst ein Pfropf von kupferspähnen, dann etwa hupferoxyd, darauf das in einem Porcellanmörser gemackte femenge der Substanz mit kupferoxyd, und auf dieses eine 4 Zell lange Schicht Kupferoxyd nebst Pfropf von Kupferspähnen. Nach dem hierauf durch horizontales klopfen ein Lufteanal in den Rohre entstanden, wurde dasselbe mit Sand von 120 bis 130 umgeben\*) und aus einem mit dem hinteren Ende verbundent

<sup>\*)</sup> Zu diesem Zwecke habe ich mir einen sehr bequemen Apparationstruiet, von welchem ich, da er als ein Complement des Hess'scha Apparates betrachtet werden kann, hier eine Zeichnung gebe. Er be



Gasbehälter so lange ein Strom trockner atmosphärischer Luft hindurchgeleitet, bis alle während des Füllens angezogene Feuchtigkeit vollkommen entsernt war. Jetzt wurde das Verbrennungsrohr an seinem ausgezogenen Theile durch eine Weingeistslamme zugeschmolzen, hierauf der Sand entfernt und nun das Chlorcalciumrohr und der Kaliapparat so wie auch hinter diesem noch ein Rohr mit trocknem Aetzkali mit dem Verbrennungsrohre verbunden. Die Verbindung des Chlorcalciumrohres mit dem letzteren wurde durch einen mit aller Sorgfalt vorbereiteten und mit aller Krast eingesetzten Kork bewerkstelligt, in welchen das Chlorcalciumrohr zu noch grösserer Sicherheit mit Siegellack eingekittet worden war. Um den Kork gegen jeden Wasserverlust von aussen zu schützen, wurde er von einer aus mehreren Stücken sorgfältig zusammengesetzten und durch ein Caoutchoukband zusammengehaltenen Korkhülle vollkommen umschlossen, und auch diese Hülle vor der Einwirkung der Flamme durch einen Pappschirm möglichst geschützt. Nun wurde das zugeschmolzene Ende des Verbrennungsrohres durch einen Feilstrich angeseilt ohne es abzubrechen, in diesem geschlossenen Zustande durch ein Caoutchoukrohr mit dem Sauerstoffgasbehälter verbunden und hierauf die Verbrennung auf Kosten des Kupferoxyds ausgeführt. Nachdem das Rohr in seiner ganzen Länge glühend war, und nur noch eine höchst unbedeutende Gasentwicklung stattfand, wurde die innerhalb des Caoutchoukrohres

steht aus einer einen etwas stumpfen Winkel bildenden Blechrinne, welche in den sie an beiden Enden schliessenden Wänden mit umgelegten Rändern Vertiefungen zur Aufnahme des Rohres besitzt, und neben diesen unterhalb mit Stisten versehen ist, durch deren Einsetzen in die Löcher der Stützen des Hess'schen Apparates das Ganze eine feste Stellang erhält. Die vordere, niedrigere Seite der Rinne steht mit der hinteren vicht in directer Verbindung, sondern unten einige Linien davon ab, woderch eine die ganze Länge der Rinne einnehmende Spalte entsteht. Diese kann durch den Schieber a geschlossen und geöffnet werden, und da das die hintere Seite der Rinne bildende Blech gerade in der Ecke mit einem scharsen rechtwinkligen Einbuge versehen ist, dann aber wieder (mit aufgebogenen Rändern) mit dem oberen Theile parallel nach unten weitergeht, so kann der Schieber die Oeffnung vollkommen verschliessen und beim Oeffnen desselben aller Sand in einen untergestellten Blochkasten absliessen, welcher zugleich zum Erhitzen des Sandes dieut.

besindliche angeseilte Spitze des Verbrennungsrohrs abgebrochen und mit dem Einleiten von Sauerstoff in das Verbrennungsrohr begonnen. Erst nachdem dadurch alles reducirt gewesene Kupser allmählich wieder vollkommen oxydirt worden, und aus dem Kalirohre eine Zeit lang Sauerstoff entwichen war, wurde die Analyse als beendet betrachtet.

Auf diese Weise habe ich von jedem der drei Alkaloide zwei Analysen ausgeführt, jede mit mehr als einem Gramm Substanz, und dabei, wie man aus dem folgendem ersieht, eben so übereinstimmende als befriedigende Resultate erhalten.

#### Harmalin.

- I. 1,224 Grm. aus Alkohol krystallisirtes und nur ein wenig bräunlich gefärbtes Harmalin gaben 3,260 Grm. Gewichtszunahme im Kaliapparate und 0,008 Grm. im Kalirohre, also zusammen 3,268 Grm. Kohlensäure. Im Chlorcalciumrohre ergab sich eine Gewichtszunahme von 0,717 Grm., und das zum grössten Theile in der ersten Kugel angesammelte Wasser war vollkommen neutral und geschmacklos. Diese Zahlen entsprechen 0,8923 Grm. oder 72,90 p. C. Kohlenstoff und 0,079666 Grm. oder 6,51 p. C. Wasserstoff.
- II. 1,178 Grm. desselben Präparates gaben im Kaliapparate 3,130 Grm. und im Kalirohre 0,012 Grm., also zusammen 3,142 Grm. Kohlensäure; und ferner im Chlorcalciumrohre 0,682 Grm. Wasser. Diese Zahlen entsprechen 0,8579 Grm. oder 72,83 p.C. Kohlenstoff und 0,075778 Grm. oder 6,43 p.C. Wasserstoff.

Diese Resultate stimmen aber vollkommen mit der Berechnung nach der Formel  $C_{26}H_{28}N_4O_2$ , nach welcher das Atomgewicht des Harmalins 2677,96 beträgt.

		In 100 Th.		
		Berechn.	Jetzt I.	gefund. II.
C <sub>26</sub> H <sub>28</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub>	1953,12 174,72 350,12 200,00	6,52 13,08	72,90 6,51	72,83 6,43
	2677,96	100,00		

Für das chlorwasserstoffsaure Harmalin ergiebt sich dar-

Fritzsche: Ueber die Harmala-Alkaloide.

ach als Atomgewicht 3133,72 und in 100 Theilen besteht saus:

Berechnet. Früher gefunden. 85,46 Harmalin 14,54 Chlorwasserstoff 14,124 100,00

und für den procentischen Gehalt an jedem einzelnen Elemente:

Berechnet.

62,33 Kohlenstoff
5,97 Wasserstoff
11,17 Stickstoff
6,38 Sauerstoff
14,15 Chlor
100,00

Für das 4 Atome Krystallwasser enthaltende chlorwasserstoffsaure Harmalin erhält man das Atomgewicht 3583,64 und es enthält in 100 Theilen:

Berechnet.

87,45 chlorwasserstoffs. Harmalin

12,55 Wasser

100,00

För das Platindoppelsalz erhält man als Atomgewicht 5252,36 als procentische Zusammensetzung:

Berechnet.	Früher gefunden. 37,625
37,18 Kohlenstoff	37,625
3,56 Wasserstoff	3,545
6,67 Stickstoff	•
3,81 Sauerstoff	
25,32 Chlor	
23,46 Platin	23,275
100.00	

Aus den Vergleichungen der früher gesundenen Zahlen sür diese Verbindungen mit den nach der neuen Formel berechneten ergiebt sich eine so hinreichende Uebereinstimmung, dass ich es für überslüssig gehalten habe, die Analyse dieser Körper wiederholen.

#### Harmin.

I. 1,127 Grm. blendend weisses, aus Alkohol krystallisirtes farmin gaben 3,037 Grm. Gewichtszunahme im Kaliapparate und ),006 Grm. im Kalirohre, also zusammen 3,043 Grm. Kohlen-äure. Im Chlorcalciumrohre ergab sich eine Gewichtszunahme on 0,570 Grm. und das zum grössten Theile in der ersten

Kugel angesammelte Wasser war vollkommen neutral und geschmacklos. Diese Zahlen entsprechen 0,8309 Grm. oder 73,73 p. C. Kohlenstoff und 0,06333 Grm. oder 5,62 p. C. Wasserstoff.

II. 1,263 Grm. desselben Präparates gaben im Kaliapparate 3,405 Grm. und im Kalirohre 0,008 Grm., also zusammen 3,413 Grm. Kohlensäure und ferner 0,641 Grm. Wasser. Diese Zahlen entsprechen 0,9319 Grm. oder 73,78 p. C. Kohlenstoff, und 0,07122 Grm. oder 5,64 p. C. Wasserstoff.

Diese Resultate stimmen aber vollkommen mit der Berechnung nach der Formel  $C_{26}H_{24}N_4O_2$ , nach welcher das Atomgewicht des Harmins 2653,00 beträgt.

In 100 Th.

Berechn. Jetzt gefund.
I. II.

C<sub>26</sub> 1953,12 73,62 73,73 73,78

H<sub>24</sub> 149,76 5,64 5,62 5,64

N<sub>4</sub> 350,12 13,20

O<sub>2</sub> 200,00 7,54

2653,00 100,00

Für das chlorwasserstoffsaure Harmin ergiebt sich darnach als Atomgewicht 3108,76, und in 100 Theilen besteht es aus:

Berechnet. Früher gefunden. 85,34 Harmin 14,66 Chlorwasserstoff 14,275 100,00

und für den procentischen Gehalt an jedem einzelnen Elemente:

62,82 Kohlenstoff 5,22 Wasserstoff 11,26 Stickstoff 6,44 Sauerstoff 14,26 Chlor

Für das 4 Atome Krystallwasser enthaltende chlorwasserstoffsaure Harmin erhält man das Atomgewicht 3558,68 und es enthält in 100 Theilen:

Berechnet. Früher gefunden. 87,36 chlorwasserstoffs. Harmin 12,64 Wasser 12,43

Für das Platindoppelsalz erhält man als Atomgewicht 5227,40 und als procentische Zusammensetzung:

Berechnet.	Früher Gefunden.	
37,36 Kohlenstoff	37,90	
3,10 Wasserstoff	3,17	
6,70 Stickstoff	,	
3,83 Sauerstoff		
25.44 Chlor		
23,57 Platina	23,25	
100.00	•	

Für das neutrale schweselsaure Harmin erhält man als tomgewicht 3266,23, und in 100 Theilen besteht es aus:

Berechn	et.	Früher	gefunden.
	Harmin		8
15,33	Schwefelsäure		15,14
3,44	Constitutionswa	rsser	•
100.00	•		

Für das 2 Atome Krystallwasser enthaltende neutrale schwesaure Harmin ergiebt sich als Atomgewicht 3491,19, und in O Theilen besteht es aus:

Berechn	et.	Früher	gefunden.
93,56 6,44	schwefels. Krystallwa	Harmin	6,57
100,00			

Das Atomgewicht des sauren schweselsauren Harmins beigt 3879,46, und in 100 Theilen besteht es aus:

Berechnet.	Früher gefunden.
68,39 Harmin 25,81 Schwefelsäure 5,80 Wasser	25,59
100.00	

Aus der Vergleichung der früher gefundenen Zahlen für alle iese Verbindungen mit der nach der neuen Formel berechneten rgiebt sich auch hier eine so hinreichende Uebereinstimmung, ass mir neue Analysen überslüssig erscheinen.

## Hydrocyanharmalin.

Die Analyse dieses eigenthümlichen Körpers zu wiederholen elt ich für überflüssig, sowohl weil seine Zusammensetzung mit ir des Harmalins im innigsten Zusammenhange steht, als auch eil die nach der neuen Formel des Harmalins dafür berechten Zahlen als genügend übereinstimmend mit den gesundenen gesehen werden können. Das neue Atomgewicht für das drocyanharmalin beträgt 3015,74, und es besteht in 100 eilen aus:

366

Berechnet.
69,74 Kohlenstoff
6,21 Wasserstoff
17,42 Stickstoff
6,63 Sauerstoff
100,00

oder:

 Berechnet.
 Früher gefunden.

 88,80 Harmalin
 89,94

 11,20 Cyanwasserstoff
 10,96

 100,00
 100,00

Für das chlorwasserstossaure Hydrocyanharmalin erhält man als Atomgewicht 3471,50, und es enthält in 100 Theilen:

Berechnet. Früher gefunden.
77,14 Harmalin
9,73 Cyanwasserstoff 9,54
13,13 Chlorwasserstoff 12,86
100,00

### Nitroharmalidin.

- I. 1,034 Grm. aus der wässrigen Lösung des chlorwasserstoffsauren Salzes durch Ammoniak gefälltes und bei 100° getrocknetes Nitroharmalidin gaben im Kaliapparate eine Gewichtszunahme von 2,269 Grm. und 0,008 Grm. im Kalirohre, also zusammen 2,277 Grm. Kohlensäure. Im Chlorcalciumrohre ergab sich eine Gewichtszunahme von 0,460 Grm. und das zum grössten Theile in der ersten Kugel angesammelte Wasser war auch hier vollkommen neutral und geschmacklos. Diese Zahlen entsprechen 0,62172 Grm. oder 60,13 p. C. Kohlenstoff und 0,05111 Grm. oder 4,494 p. C. Wasserstoff.
- II. 1,029 Grm. desselben Präparates gaben 2,266 Grm. Gewichtszunahme im Kaliapparate und 0,007 Grm. im Kalirohre, also zusammen 2,273 Grm. Kohlensäure. Im Chlorcalciumrohre wurden 0,455 Grm. vollkommen neutrales und geschmackloses Wasser erhalten. Diese Zahlen entsprechen 0,6206 Grm. oder 60,31 p. C. Kohlenstoff und 0,050556 Grm. oder 4,91 p. C. Wasserstoff.

Diese Resultate stimmen vollkommen mit der Berechrung nach der Formel  $C_{26}H_{26}N_6O_6$ . Das Atomgewicht des Nitroharmalidins beträgt demnach 3240,54, und es besteht in 100 Theilen aus:

## Fritzsche: Ueber die Harmala-Alkaloida

Berechn. Jetzt gefund.
I. II.
C<sub>26</sub> 1953,12 60,27 60,13 60,31
H<sub>26</sub> 162,24 5,01 4,94 4,91
N<sub>6</sub> 525,18 16,21
O<sub>6</sub> 600,00 18,51
3240,54 100,00

Für das chlorwasserstoffsaure Nitroharmalidin ergiebt sich araus als Atomgewicht 3696,30, und in 100 Theilen besteht ieses Salz aus:

Berechnet. Früher gefunden. 87,67 Nitroharmalidin 12,33 Chlorwasserstoff 12,14 100,00

Für das Platindoppelsalz erhält man nach der neuen Formel ls Atomgewicht 5814,94, und folgende procentische Zusammenetzung:

Berechnet.	Früher gefunden.
33,59 Kohlenstoff	34,21
3,00 Wasserstoff	3,08
9,03 Stickstoff	•
10,32 Sauerstoff	•
22,87 Chlor	
21,19 Platina	21,09
100,00	•

Für das saure schweselsaure Nitroharmalidin ergiebt sich all Atomgewicht 4467,00 und solgende procentische Zusammentetzung:

Berechnet. Früher gefunden.
72,54 Nitroharmalidin 72,77
22,42 Schwefelsäure 21,98
5,04 Wasser
100,00

Für die Verbindung des Nitroharmalidins mit Silberoxyd zhält man als Atomgewicht 4690,20 und sie enthält in 100 Th.:

Berechnet. Erüher gefunden. 69,09 Nitroharmalidin 68,44 30,91 Silberoxyd 30,00 100,00

Für das Hydrocyannitroharmalidin endlich ergiebt sich als tomgewicht 3579,32 und es besteht in 100 Theilen aus:

Berechnet. Früher gefunden.
90,535 Nitroharmalidin
9,465 Chlorwasserstoff
8,85

Obgleich namentlich bei diesen letzten Verbindungen die früher erhaltenen Resultate weniger gut mit den Berechnungen übereinstimmen, als dies beim Harmalin und Harmin der Fall ist, so sehe ich doch darin keinen Grund, die neue Formel für das Nitroharmalidin in Zweisel zu ziehen, sondern stehe vielmehr nicht an, diese Differenzen dem Umstande zuzuschreiben, dass die untersuchten Präparate in Folge der Schwierigkeit ihrer Darstellung nicht hinreichend vollkommen waren.

## LXIX.

## Ueber die Löslichkeit des Quarzes in Zuckerwasser.

Von

#### A. Petzholdt.

Unter dem Titel: "Ueber die Zusammensetzung der löslichen Bestandtheile, welche das Wasser der Ackererde entzieht"
haben die Herren F. Verdeil und Risler im Agriculteurpraticien, Nov. 1852, S. 37 ff. (im Auszuge dies. Journ. LVII,
p. 112) eine Abhandlung veröffentlicht, in welcher manches sehr
Befremdende enthalten ist. Ohne mich jetzt auf eine weitere
Kritik des ganzen Inhaltes dieser Abhandlung einzulassen, beschränke ich mich in diesem Augenblick nur auf den einen von
den genannten Herren beregten Umstand, dass sich Kieselerde
in Zuckerwasser lösen solle.

Es heisst nämlich mit Rücksicht auf die organische Substanz, welche im Bodenextract im Mittel zu 50 p. C. (?) enthalten gewesen sein soll, dass das Studium dieser organischen Substanz ergeben habe, dass es ein Körper sei, der alle Eigenschaften eines neutralen Körpers organischen Ursprungs besitze, ähnlich dem Zucker, Dextrin, Mannit u. s. w. Dieser organischen Substanz wird die Fähigkeit zugeschrieben, Kieselerde, kohlensauren Kalk, Eisenoxyd u. s. w. in destillirtem Wasser löslich zu machen, und endlich werden zur Bestätigung dieser Behauptung Versuche

it Zucker angestellt. Es heisst in dieser Beziehung wörtlich: Wir zerrieben in einer Reibschaale Quarz mit ein wenig Wasser, elches mit Zucker (Trauben- oder Rohrzucker) gesättigt war, id fanden, als wir das Zuckerwasser nach dem Filtriren abimpsten und den Rückstand glühten, dass sich eine beträchtche Menge Kieselerde aufgelöst habe. Eben so löste es kohnsauren und phosphorsauren Kalk. Dextrin verhielt sich wie er Zucker. Verdeil wird der Akademie der Wissenschaften ber die Löslichkeit der verschiedenen Mineralstoffe in Wasser, welches mit neutralen organischen Substanzen in verschiedenen iraden gesättigt ist, eine Tabelle vorlegen u. s. w."

Ich werde jedoch im Nachstehenden zeigen, dass bei der, Seitens der genannten Herren behaupteten Löslichmachung der Kieselerde durch Zuckerwasser (denn nur darauf werde ich mich etzt einlassen) ein Irrthum obgewaltet haben muss, da aus meinen Versuchen Nichts hervorgeht, was diese Behauptung unterstützt.

Es wurde eine concentrirte Lösung von seinster Rassinade (Rohrzucker) in destillirtem Wasser dargestellt; 50 C. C. dieser Lösung hinterliessen nach dem Eindampsen, Verkohlen und Verbrennen 0,009 Grm. Asche.

#### 1. Versuch.

Bergkrystall (Kieselerde, welche höchst geringe Spuren von Zisenoxyd enthielt) wurde nach dem Glühen und Einwerfen in Vasser behufs leichterer Pulverung im Achatmörser zum feinsten Julver zerrieben und hierauf mit 47 C. C. des ebenerwähnten Juckerwassers auf einem doppelten Filter (um das mechanische Jurchgehen des Pulvers durch das Papier zu verhüten) überossen und mit destillirtem Wasser ausgewaschen. Das Filtrat bgedampft, verkohlt und verbrannt hinterliess 0,008 Grm. Asche; ler auf dem Filter gebliebene Quarz betrug 2,600 Grm.

2,600 Grm. Quarz, also genau dieselbe Menge, war zu diesem lersuche verwendet worden; jene 0,008 Grm. Asche rühren fenbar von den gebrauchten 47 C. C. Zuckerlösung her.

Dieser Versuch zeigt also, dass Kieselerde in der Gestalt zeglühten, gepulverten Quarzes von Zuckerwasser nicht gelöst wird.

2. Versuch.

2,250 Quarz, wie im ersten Versuch vorbereitet, wurden mit 50 C. E. Zuckerlösung übergossen u. s. w. Nach dem AusJourn. f. prakt. Chemie. LX. 6.



süssen ergab die Untersuchung, dass 2,249 Quarz zurückgeblieben waren, also auch hier keine Lösung, da das fehlende Milligramm als Untersuchungsfehler angesehen werden muss.

- 3. Versuch.
- 2,709 geglühte Kieselerde (aus Kieselerdehydrat dargestellt) wurden mit 43 C. C. Zuckerlösung übergossen; das Filtrat wie bei Versuch No. 1. hehandelt, hinterliess 0,008 Asche; demnach kann auch hier von keiner Lösung der Kieselerde die Rede sein.
  - 4. Versuch.
- 1,646 Quarz wurden in bekannter Weise in die unlösliche Modification von Kieselerdehydrat umgewandelt und in diesem Zustande mit 49 C. C. Zuckerlösung übergossen u. s. w. Das Filtrat gab 0,008 Asche, und das auf dem Filter zurückgebliebene Kieselerdehydrat lieserte nach dem Glühen 1,647 Kieselerde Zuckerwasser blieb also auch in diesem Falle ohne Wirkung.

## LXX.

Ueber die chemischen Verbindungen des Kupfers und Zinns und über die Mischungen derselben in nicht bestimmten Proportionen.

Von

## Rieffel.

(Im Auszuge.)

(Compt. rend. Sept. 1853, p. 450.)

Es giebt wenigstens sieben bestimmte chemische Verbindungen des Kupfers mit dem Zinn, und zufolge des einfachen Gesetzes, das sie in ihrer atomistischen Zusammensetzung erkennen lassen, darf man vermuthen, dass ihre Zahl noch größer ist, wie sich aus folgender Tabelle ergiebt:

tomist. Zusammen-		Procent. mense	Zusam- tzung.	Farbe.		
		Kupfer.	Zinn.			
	<i>i</i> —		—			
	1	•		Weiss, mehr oder weniger		
CuSnn	CuSn <sub>48</sub> .	1,11	98,89	der des Zinns ähnlich.		
_	CuSn <sub>24</sub>	2,19	97,81			
	CuSn <sub>24</sub> CuSn <sub>1</sub>	34,98	65,02	Stahlgrau.		
	(SnCu <sub>24</sub>	92,81	7,19	Goldgelb.		
S~C·	SnCu <sub>48</sub>	96,27	3,73	Morgenroth.		
SnCun	SnCu <sub>72</sub>	97,48		Gelblich-rosa.		
	(SnCu <sub>96</sub>	<b>9</b> 8, <b>10</b>	•	Eigentlich rosa.		

Die Verbindung zu gleichen Aequivalenten hat das Merkirdige, dass in ihr die Eigenschasten der sie bildenden Metalle st vollständig neutralisirt sind, nur die graulich-weisse Farbe innert an das Zinn und die Eigenschast, in süssigem Zustande chter zu sein, als im sesten, an das Kupser.

Diese Verbindung krystallisirt in grossen, äusserst charakistischen Lamellen, schmilzt ungefähr bei 400° C. und ist rt, ohne Zähigkeit etc.

Die in der mit SnCun bezeichneten Gruppe enthaltenen Veradungen könnte man Cuprüre des Zinns (cuprures d'étain) nnen, denn in ihnen scheinen die Eigenschaften des Kupfers r denen des Zinns vorzuwalten, und zwar um so mehr, je össer der Kupfergehalt ist. Die Verbindung SnCu24 schmilzt der Rothglühhitze, oder ungefähr zwischen 900—1000° C. er Schmelzpunkt der übrigen kommt dem des Kupfers mehr d mehr nahe; Krystallisation und Gefüge sind ähnlich wie bei m Kupfer; auch sind alle diese Verbindungen im flüssigen Zunde dichter als im festen; sie sind ferner äusserst zähe, zäher lbst und härter als Kupfer und zwar um so mehr, je geringer r Kupfergehalt ist. Die Dehnbarkeit steht im umgekehrten rhältniss zur Härte und scheint in SnCu26 bedeutender zu in als in dem Kupfer selbst.

Die Verbindungen, welche der andern mit CuSn<sub>n</sub> bezeichten Gruppe angehören (stannure de cuivre), nähern sich in ren Eigenschaften dem Zinn; Farbe, Schmelzpunkt, das Gehrei des Zinns, Krystallisation, Weichheit, Ductilität, alle diese genschaften sind nur dem Grade nach, je nach dem Zinngelte verschieden. CuSn<sub>24</sub> und CuSn<sub>48</sub> krystallisiren beide in

Nadeln, die sich, von verschiedenen Mittelpunkten ausgehend, strahlenförmig nach allen Richtungen verbreiten. Die Nadeln der Verbindung CuSn<sub>24</sub>, sind dicker als die der Verbindung CuSn<sub>48</sub>, und man kann daher, wenn auch nicht behaupten, so doch vermuthen, dass sie in Folge dessen in geringerer Menge vorhanden sind, und dass ferner analoge Unterschiede zwischen den andern Verbindungen CuSn<sub>n</sub> stattfinden, in dem Maasse, als n wächst, bis man für n = ∞ reines Zinn erhält; und auch da würde noch eine Krystallisation in Nadeln stattfinden, allein in Folge der überaus grossen Dünne und Zartheit der letztern dürste es äusserst schwierig zu vermeiden sein, dass sie bei dem Abgiessen des stüssig zurückgebliebenen Metalls mit hinweggerissen würden. Zu dieser Annahme berechtigt, ausser der Analogie, auch die Aehnlichkeit der Höhlungen des Zinns und aller der Verbindungen von der Form CuSn<sub>n</sub>.

Alle die bestimmten Verbindungen des Kupsers und Zinns haben eine grössere Dichtigkeit, als sich aus den Dichtigkeiten der sie bildenden Metalle berechnet, wenn man annimmt, dass das Volumen der Verbindung gleich ist der Summe der Volumina der verbundenen Metalle; und dieses Resultat bestätigt sich auch, man mag die verglichenen Körper im festen oder slüssigen Zustande betrachten, für das Maximum ihrer Condensation, wo also ein Einsluss der Krystallform unmöglich ist. Man muss daher schliessen, dass bei der gegenseitigen Einwirkung des Kupsers und Zinns ein Zusammenrücken der Molcküle stattsindet.

Alle diese Verbindungen sind schwer vollkommen rein darzustellen, es ist dazu nothwendig, dass der Wärmegrad, bei welchem sie sich bilden, nicht merklich überschritten wird. Der Grund liegt darin, dass die zur Bildung der verschiedenen successiven Verbindungen erforderlichen Temperaturen einander ziemlich nahe liegen, und dass sich eine bestimmte Menge irgend einer solchen Verbindung immer bildet, sobald der dazu nöthige Wärmegrad erreicht ist, selbst wenn die vorhandenen Mengen des Kupfers und Zinns nicht in dem Verhältnisse zu einander stehen, dass sich die ganze Masse in dasselbe Produkt umwandeln könnte.

Diejenigen Legirungen des Kupfers und Zinns, in welchen die letzteren nicht nach chemischen Proportionen gemischt sind, sind einfache mechanische Gemenge zweier chemischen Verbindungen, zwischen welchen sie ihrer Zusammensetzung nach stehen, wenigstens wenn sie nicht übermässig erhitzt worden sind; denn in diesem Falle enthalten sie ausserdem noch (aber immer nur eingemengt) einen Theil einer Verbindung von höherer Ordnung, je nach der Grösse des Kupfergehalts. Die Eigenschaften der Legirungen oder der Gemenge lassen sich vollständig aus denen ihrer unmittelbaren Bestandtheile ableiten; dies ist besonders bei den Gemengen von SnCu und SnCu<sub>24</sub> zu bemerken, die fast alle diejenigen umfassen, welche in den Künsten zur Anwendung kommen, und die bis jetzt noch unerklärten Eigenschaften besitzen, als da sind:

- 1. Die Eigenschaft, nach dem Glühen härter und weniger hämmerbar zu werden als nach dem Ablöschen, im Gegensatz zu dem Verhalten des Eisens.
- 2. Die Eigenschaft, nur im festen Zustande eine Dichtigkeit zu besitzen, die grösser ist, als das arithmetische Mittel der Dichtigkeiten der nähern Bestandtheile (SnCu und SnCu<sub>24</sub>), und zwar ist dies nicht die Wirkung eines durch einen chemischen Vorgang bedingten Zusammenrückens der Moleküle, sondern die eines mechanischen Hindernisses, welches der Verbindung SnCu entgegentritt, wenn sich dieselbe ihrer Natur gemäss im Augenblicke des Krystallisirens in den Poren des schon viel früher fest gewordenen SnCu<sub>24</sub> auszudehnen strebt.
- 3. Die Eigenschaft, das Maximum des Wachsthums der Dichtigkeit ungefähr bei einem Zinngehalt von 35 bis 36 p. C., das Maximum der Dichtigkeit selbst aber bei einem etwas grösseren Zinngehalte zu haben; und zwar übersteigt das letztere die Dichtigkeit des Kupfers und höchst wahrscheinlich die aller Verbindungen der Form SnCu<sub>n</sub>.

1

### LXXI.

# Ueber Vorkommen des krystallisirten kohlensauren Lanthanoxyds.

# Von W. P. Blake.

(Sillim. Americ. Journ. XVI, 288. No. 47.)

Das erwähnte Mineral fand sich nahe bei Bethlehem in der Grafschaft Lehigh, Pa., gleichzeitig mit den Zinkerzen des Saucon-Thals und zwar wenige Fuss unter der Oberstäche in einem Versuchsschacht, der auf eine Galmeiader in Kalkstein getrieben ... Das ungefähr 3 Zoll im Durchmesser haltende Stück zeichnete sich durch eine zarte rothe Farbe und eigenthümliche Structur aus, es war ein Aggregat dünner Platten und Schuppen von Perlmutterglanz, welche eine netzförmige durchaus krystallinische Masse bildeten. Unter dem Mikroskop erschienen die einzelnen Bruchstücke als Zusammenhäufung tafelförmiger Krystalle, deren Ecken abgestumpst waren. Sie waren einzeln durchsichtig und fast farblos, in Massen rosenroth, und brachen das Licht doppelt. Härte = 2. Spec. Gew. = 2,666 bei  $15^{1/2}$  C. (nach einmaliger Bestimmung). Löthrohrverhalten: in der Zange zieht es sich beträchtlich zusammen, wird weiss und undurchsichtig, beim Erkalten braun und silberglänzend. Unschmelzbar. Mit Borax in oxydirender Flamme bildet sich ein schwach blaues, beim Erkalten braun und dann amethystfarbig werdendes Glas; fast eben so in reducirender Flamme. Mit Phosphorsalz ein blaues, heiss amethystfarbiges, kalt rothes Glas, die Perle wird schwach erhitzt matt und roth. Mit Soda Andeutung von Manganreaction. Im Kolben giebt das Mineral reichlich Wasser-Es löst sich unter Aufbrausen in Salzsäure, die Lösung giebt mit Ammoniak einen dicken rothen Niederschlag, der völlig unlöslich im Ueberschuss des Fällungsmittels ist.

Prof. J. Lawrence Smith giebt folgendes chemisches Verhalten des Minerals an:

Es verhält sich wie eine Verbindung von Lanthan, Didym, Wasser und Kohlensäure. Schwaches Erwärmen treibt Wasser aus, in stärkeren Säuren löst es sich unter hestigem Ausbrausen

Niederschlag. Die concentrirte kalte schweselsaure Lösung setzt kleine Prismen ab, die unzweiselhast schweselsaures Lanthan oder dergleichen sind. Bei der Rothgluth verliert das Mineral alles Wasser und einen Theil Kohlensäure, aber es bedarf langer Hitze, ehe die letzten Spuren Kohlensäure ausgetrieben sind. Der Rückstand ist schwach braun und löst sich, nachdem er mit Salpetersäure beseuchtet und wieder geglüht war, in Wasser, welches 1/100 Salpetersäure enthält. Die Anwesenheit des Didyms war nur durch die Farbe des Oxyds angedeutet.

Die Analyse ergab in 100 Theilen:

Wasser
Kohlensäure
Lanthan- und Didymoxyd
54,90
101,57

Per Ueberschuss der Analyse kommt wohl auf Rechnung sines höhern Oxyds. Einige andere mit der obigen übereinstimmende Analysen führen zu dem Resultat, dass das Mineral aus La C+3H besteht, welches in 100 Th. verlangt:

Wasser 25,95 Kohlensäure 21,11 Lanthanoxyd 52,94\*)

So ist auch die Zusammensetzung des künstlichen kohlenlensauren Lanthanoxyds.

Blake erhielt in seinen Versuchen folgende Zahlen:

 La
 54,27
 54,93
 54,64

 Glühverlust (C und H)
 45,07
 45,36

 C
 19,13
 —
 —
 19,936

Obwohl die Zusammensetzung dieses Minerals von der durch Mosander für das Mineral aus der Bastnäsgrube ermittelten sehr verschieden ist, so hält der Vers. es für einsach-kohlensaures Lanthanoxyd und schlägt dasür den Namen Lanthanit vor.

Dasselbe findet sich mit den Zinkerzen in silurischen Kalken, die bis zu einer grossen Tiese zersetzt sind und das Erz mit Eisenoxyd und Braunstein gemischt hinterlassen haben.

<sup>\*)</sup> Der Verf. hat nicht angegeben, wie hoch er das Atomgewicht des Lanthans genommen.

Anm. d. Red.

# LXXII. Beiträge zur Mineralogie.

### V<sub>10</sub> F. A. Gewib.

(Sillim, Amer. Journ. Vol. XVI. p. 167. No. 47.)

### (Feetsetzung von LX. 272.)

6. Ouenit. ein neces Mineral aus den metamorphischen Gesteinen auf keiden Seiten des Potomachusses nahe bei Harpers-Forth, findet sich mit Quarz und bisweilen mit Eindrücken von kohlensaurer Magnesia. Es ist ein dichtes Aggregat kleiner Schuppen mit deutlicher Spaitbarkeit nach einer Richtung. Härte = 2,5; spec. G.w. = 3.197 bei 20° C. Olivengrün, perlmutterglänzend, Strich blassgrün, sehr zähe. Bruch halbmuschelarig, Geruch thonig. Schmilzt leicht vor dem Löthrohr und giebt eisenschwarzes magnetisches Kügelchen, mit Borax Eisenreaction und mit Soda Spuren von Manganreaction. Im Kolben giebt es Wasser, in Salzsäure löst es sich leicht auf unter Gelatinirung der Kieselsäure.

Herr Peter Keyser erhielt bei der quantitativen Analyse solgende procentige Zusammensetzung:

			Mittel.	Sauerstoff.	•
Si	23,10	23,32	23,21	12,05	
· Fe	13,90	13,88	13,89	4,16)	
Äl	15,53	15,64	15,59 ·	7,29 } 11	1,45
Fе	34,58	34,58	34,58	7,68)	
Мn	Spur	-		_	•
Йg	1,16	1,37	1,26	0,49	90
Ċa	0,29	0,43	0,36	0,10	3,39
Ńа	0,41	0,41	0,41	0,11	
Ķ	0,08	0,08	0,08	0,01	
Ħ	10,84	10,35	10,59	9,42	
erhältn <sup>i</sup>	ì : Ä : 1,5	Si : H 1,5 1	Formel	$2R_3\ddot{S}i + 3\ddot{R}$	Si+6HL

Die salzsaure Lösung des Minerals wurde mit Ammoniak fällt und der Niederschlag in Essigsäure wieder gelöst und songe wiederholt im Wasserbade abgedampft und mit Wasserfeuchtet, bis alles essigsaure Eisenoxyd und Thonerde zertzt waren; die Trennung des Eisenoxyds von der Thonerde schah im gewöhnlicher Weise durch Kali, die Ausscheidung der nonerde durch Schweselammonium. Die Ausscheidung der agnesia wurde durch Quecksilberoxyd bewirkt und ihre Bemmung als phosphorsaures Doppelsalz.

Mit Owenit kommen unter andern Mineralien gleichzeitig ich Aphrosiderit (nach Sandberger  $3\dot{R}_3\ddot{S}i+3\ddot{A}l\ddot{S}i+6\dot{H})$  id Thuringit (nach Rammelsberg  $3\dot{R}_3\ddot{S}i+2\ddot{F}e\ddot{S}i+9\dot{H})$  vor, e also in naher Beziehung zum Owenit stehen. Den Namen it letzterer nach Dr. David Dale Owen erhalten.

6. Kämmererit-Nickelsmaragd. Gegen die Kritik Garrett's dies. Journ. LIX, p. 361) über seine Analyse des Rhodo-hyllits verwahrt sich der Verf., da er sich bewusst sei, ein eines Mineral analysirt zu haben und Garrett's einzige Analyse ein volles Gegengewicht habe, weil er die Einzelheiten derelben nicht mittheilt. Er bleibt also dabei, dass Kämmererit nd Rhodophyllit identisch seien.

In Bezug auf Garrett's Nickelsmaragd (s. d. Journ. LIX, . 362) bemerkt der Verf., dass er dieses Mineral schon 1851 inter dem Namen Nickelgymnit beschrieben habe, welcher eine symnitvarietät ist, in der Magnesia durch Nickeloxydul vertreten ind wenn sie rein, keine Spur Kohlensäure enthalten ist.

Hermann's *Pennin* ist ein Gemenge von Kämmererit, Dolomit, Nickelgymnit u. a.

### LXXIII.

# Ueber die Zusammensetzung des Wernerits und seiner Zersetzungsprodukte.

### Von Gerh. vom Rath.

(Pogg. Ann. XC, pag. 82.)

Um die noch zweiselhafte Zusammensetzung des Wernerits zu erforschen, wählte der Verf. frisches und unversehrtes Material und zum Studium der Zersetzungsprodukte (Verwitterung) desselben die Pseudomorphosen von Glimmer, Epidot und andern Mineralien nach Wernerit. Die Analysen wurden theils durch Schmelzen mit kohlensaurem Natron, theils durch Flussspathsäure ausgeführt. Die Thonerde löste der Verf. nach dem Glühen in siedender Schwefelsäure, um sie von Kieselsäure, die ibr anhängt, zu befreien, und der Kalk enthielt oft geringe Mengen Thonerde, von denen er ebenfalls geschieden werden muss. Thonerde wurde vom Eisenoxyd durch Kali geschieden, nachdem zuvor das Eisenoxyd durch schwesligsaures Natron reducirt war, und dann durch Schwefelwasserstoffammoniak niedergeschlagen, dennoch enthält sie nach mehrstündigem Waschen noch Spuren von Kali. Das Natron ist aus dem Verlust bestimmt.

Die Analysen umfassen Mejonit und verschiedene Varietäten von Skapolith und Wernerit.

Der Mejonit war aus Drusen in Blöcken körnigen Kalksteins am Monte-Somma, die Krystalle wurden sorgfältig von beigemischtem Anorthit ausgesucht und hatten ein spec. Gew. von 2,734-2,737, wurden durch Salzsäure völlig zersetzt, aber die Kieselsäure schied sich dabei als Pulver ab.

Zusammensetzung in 100 Theilen:

Sauerstoff. Si 42,55 22,11 Αl 30,89) 14,56 Ïе 0,41 Ċa 21,41 Mg 0,83 6,90 **ķ** 0,93 Ńа 1,25 Glühverlust 0,19

#### Formel:

$$\dot{C}a_2\ddot{S}i + 2\ddot{A}l\ddot{S}i.$$

### Skapolith.

- A. Blauer Skap. von Malsjö in Wermeland. Derb, bläulichweiss-violblau. Härte unter Feldspath. Spec. Gew. = 2,763. Giebt Wasser im Kolben, wird farblos vor dem Löthrohr, schmilzt unter Schäumen, wird von Chlorwasserstoffsäure angegriffen, aber nicht völlig zersetzt. Kommt mit schwärzlich-grünem Glimmer und grünem Salit vor.
- B. Weisser Skap. von Malsjö. Derb, spaltbar nach den Alächen eines quadratischen Prismas, perlmutterglänzend. Härte = Feldspath. Spec. Gew. 2,658. Verhält sich wie der vorige for dem Löthrohr. Kommt mit Salit und grüner Hornblende vor.
- C. Glaukolith vom Baikalsee. Derb, dunkel-bläulich-weiss nit Stich ins Rothe, verliert vor dem Löthrohr die Farbe und chmilzt unter Aufschäumen. Härte zwischen Feldspath und patit. Spec. Gewicht 2,666. Wird von Salzsäure nur wenig ngegriffen. Findet sich von Glimmer begleitet.
- D. Derber Skap. von Arendal. Licht-grünlich, Stich ins selbe. Spaltbar nach den Flächen des quadratischen Prismas. or dem Löthrohr wie der vorige. Zeigt Reaction von Flussäure. Härte kaum unter Feldspath. Spec. Gew. 2,751.
- E. Nuttalit von Bolton (Massachusets). Graulich-schwarze uadratische Prismen. Härte wie beim vorigen. Spec. Gewicht ,748. Schmilzt an den Kanten. Perlmutter-Fettglanz.
- F. Nuttalit von Bolton, von Herrn Kranz bezogen. Dem origen ähnlich. Spec. Gew. 2,788.

G. Prismatischer Skap. von Arendal. In Kalkspath eingewachsene, gelblich-weisse quadratische Prismen mit rauher glanzloser Oberstäche. Spec. Gew. = 3,697. Härte unter Feldspath. Schmilzt leicht und schäumt. Auf und in diesen Krystallen zeigten sich grüne Epidotmassen.

Die Zusammensetzung der angeführten Varietäten Skapolith war in 100 Th. folgende:

Sauerstoffverhältniss von  $\dot{R}$ :  $\ddot{R}$ :  $\ddot{S}i$  in A = 1,09:1,86:4. B = 0,89:1,85:4. C = 0.98:2,16:4. D = 1,19:2,12:4. E = 1,20:2,03:4. F = 1,17:2,26:4. G = 1,13:2,07:4; nahezu 1:2:4. Formel  $\dot{R}_3 \ddot{S}i + 2\ddot{R} \ddot{S}i$ .

#### Wernerit.

- A. Wernerit von Gouverneur (Staat N.-York). Schöne quadratische Prismen, farblos bis milchweiss. Spec. Gew. 2,633. Giebt Wasser im Kolben. Schmilzt vor dem Löthrohr. Härte = Feldspath. Wird von Chlorwasserstoffsäure nur wenig angegriffen. Deutlich spaltbar.
- B. Wernerit von Pargas in Finnland. Prismen mit matten Flächen und abgerundeten Kanten und Ecken, deutlich spaltbar. Grünlich bis grünlich-gelb. Giebt im Kolben Wasser. Schmilzt zu blasigem Glas. Spec. Gew. 2,654. Härte etwas unter Feldspath. Wird von Chlorwasserstoffsäure vollständig zersetzt.

	A.	Sauerstoffverhältn.		B.	Sauerstoffverhältn,
Si	52,25	5	5	45,46	4
Äl	23,97	2,06	2	30,96	2,48
Fe	Spur			Spur	
Ċa	9,86	)		17,22	1
Mg	0,78	1,03	1	-	0,97
Ķ	1,73	1,05	•	1,31	
Ňа	8,70	1		2,29	}
Ĥ	1,20			1,29	
	98,49	-	•	98,53	~· <del>····</del>

Die einsachste Formel sür den Wernerit von Gouverneur ist emnach  $3\dot{R}\ddot{S}i + 2\ddot{R}\ddot{S}i$  und die sür den Wernerit von Pargas  $\dot{R}_2\ddot{S}i + 5\ddot{A}l\ddot{S}i$ . Beide würden also neue Species sein und die ormel  $\dot{R}_2\ddot{S}i + 3\ddot{R}\ddot{S}i$ , welche Rammelsberg den Werneriten utheilt, scheint ihnen überhaupt nicht zuzukommen.

## LXXIV. Notizen.

### 1) Neue Methode, den Harnstoff zu bestimmen.

Das Verfahren, den Kohlenstoff des Harnstoffs in Kohlenäure zu verwandeln und diese dem Gewicht nach zu bestimmen,
at John W. Draper (Philos. Magaz. Oct. 1853, Vol. VI,
290 No. 39,) in folgender Art modificirt. Der vom Schleim
efreite Urin wird mit starker rauchender Salpetersäure in einer
asentwickelungsslasche portionsweise versetzt und die entwickeln Gase entweichen durch zwei Woolf'sche Flaschen, in
elchen sich Barytwasser besindet, in einen Aspirator, den man
rtdauernd langsam saugen lässt. Durch den Trichter der Gastwickelungsslasche tritt Blase für Blase Lust ein und am Ende
er Operation lässt man noch ungefähr 150 C. C. Lust durchehen, um alle Kohlensäure völlig zu entsernen.

Der gefällte kohlensaure Baryt wird auf ein Filter im Wasrbadtrichter geworfen, theils um die Lust abzuhalten von der Barytlösung, welche im sortwährenden Dampsen begrissen ist, theils um ein schnelles Filtriren der andern gelösten Barytsalze zu bewerkstelligen.

Von dem erhaltenen Gewicht des kohlensauren Baryts zieht man die Kohlensäure ab, welche 1000 C. C. Lust (so viel ging ungesähr durch den Apparat) enthalten, und daser nimmt der Vers. ½000 des Volums der Lust an.

# 2) Ueber das häufige Vorkommen des Indigos im menschlichen Urin.

Von A. Hill Hassall.

(Chem. Gaz. Oct. 1853. p. 355, No. 262.)

Vor drei oder vier Jahren bemerkte der Verf. bei mikroskopischer Untersuchung des Urins häufig tief blaue Theilchen, die er aber nicht näher untersuchte. Im Juni 1852 überliess er eine Probe Harn der Lust und bemerkte nach 4-5 Tagen die Bildung eines schieferfarbigen Häutchens, welches nach und nach tief blau, hier und da rostroth wurde. Dabei trübte und verdickte sich der Urin, wurde dunkelbraun, grünlich, bläulich-grün und endlich gelblich-grün; ein beträchtlicher Bodensatz bildete sich von brauner, hie und da blauer Substanz, mit Geruch nach Valeriana. Unter dem Mikroskop bestand das Häutchen aus Vibrionen, unzähligen Thierchen und Krystallen von Tripelphosphat, untermischt mit vielen Bruchstücken und Körnchen von dunkelund hellblauer Farbe. Von demselben Kranken untersuchte der Verf. nachher eine Menge anderer Urinproben und fand dieselbe Erscheinung, aber nach und nach verminderte sich der blau färbende und der braune Extractivstoff und verschwand zuletzt ganz.

Der Urin der zweiten Probe war dunkel grünlich-braun und schied beim Stehen an der Lust nach einiger Zeit bläulich-grüne Flocken aus, während die Flüssigkeit sich dunkel-weinroth färbte. Wurde die Flasche verkorkt und 10 Tage stehen gelassen, so hatten sich die Flocken wieder gelöst, sie bildeten sich aber bei Zutritt der Lust wieder. Mit Wasser und Salzsäure gewaschen,

stellten sie nach dem Trocknen ein schön blaues Pulver mit allen Eigenschasten des Indigo dar.

Der absiltrirte Urin gab beim freiwilligen Verdunsten noch etwas mehr Indigo und ausserdem eine ziemliche Menge einer braunen deliquescirenden Substanz, die Alkohol tief braunroth und Wasser dunkel bräunlich-grün färbte. Die alkoholische Lösung enthielt keinen Gallenfarbstoff, sondern eine hämatinähnliche Substanz; die wässrige Lösung lieferte beim Verdunsten noch etwas Indigo.

Von zwei Proben des trocknen braunen, mit Phosphaten und Vibrionen, Schleim und Epithelium gemischten Pulvers gab die eine mit concentrirter Schweselsäure eine dunkelkraune, die andere eine schmutzig blaue Lösung, erstere gab mit Wasser einen braunen, letztere einen schmutzig grünen Niederschlag. Sonst verhielten sie sich wie Indigo, namentlich reducirten sie sich durch Kalk und Zucker. Die braune Farbe der einen schweselsauren Lösung schreibt der Vers. der Einwirkung der Schweselsäure auf die reichlich anwesende organische Substanz zu.

Nach der Zeit hat der Verf. noch zahlreiche Proben Harns untersucht und in vielen nicht unbeträchtliche Mengen, in andern um Andeutungen von Indigo gefunden.

Dass das Cyanurin Braconnot's (welches nach Heller us Uroglaucin und Urrhodin besteht) in sehr naher Beziehung um Indigo steht, wenn es nicht identisch mit ihm ist, geht aus den Eigenschasten desselben hervor, und die Braunfärbung destelben durch Schweselsäure sindet dieselbe Erklärung wie oben.

Die Entstehung des Indigos scheint der Vers. aus einer Umänderung des Hämatins abzuleiten, wenigstens in den meisten Fällen, bisweilen soll es auch durch Modification des Urinpigments entstehen, welches selbst wiederum eine Modification des Hämatins sei.

Zu diesen Beobachtungen ist noch Folgendes hinzuzufügen. Die Urine, in denen der gefärbte Indigo in grösster Menge vorkommt, sind gewöhnlich blass-strohgelb, werden leicht trübe und alkalisch und haben ein niedriges spec. Gewicht. Doch finden sich auch geringe Quantitäten Indigos im Harne von entgegen gesetzten Eigenschasten, aber meistens nicht als blaues Pigment Der gesärbte Indigo kommt nie in gesundem Urin vor und ist

immer ein sicheres Zeichen von Krankheit eines Organs, er findet sich namentlich bei Bright'scher Krankheit und in Krankheiten der Respirationswerkzeuge.

# 3) Voluminometrische Bestimmung der Schwefel- und Salzsäure.

Nach Levol (Chem. Gaz. No. 263, p. 378 aus Bullet. de la Societ. d'Encourag. April 1853) lässt sich selbst bei Anwesenheit von grossen Mengen die nach Gay-Lassac's Methode bewirkte Ausfällung des Chlors mittelst titrirter Silberlösung leicht als vollendet erkennen, wenn man der zu prüfenden Lösung (die natürlich neutral sein muss) ungefähr ½10 ihres Volums an gesättigter Lösung des gewöhnlichen phosphorsauren Natrons hinzusetzt. Sobald alles Chlor vom Silber gefällt ist, bildet sich beim Zusatz des ersten Tropfens der Silberlösung ein gelber Niederschlag, der beim Schütteln nicht wieder verschwindet.

Aehnlich kann man durch Farbenwechsel die erfolgte Ausfällung der Schweselsäure mittelst Bleisalzes bemerkbar machen, wenn zu der neutralen Lösung ungefähr 10 p. C. Jodkaliumlösung hinzugesügt werden. So lange die Schweselsäure noch nicht ausgefällt ist, ist der Niederschlag weiss, später entsteht ein gelber, der beim Umschütteln nicht wieder verschwindet.

Die Flüssigkeit für Bestimmung des Chlors enthält in 1 Cub.-Cent. 0,03054 Grm. Silber = 0,01 Chlor = 1 Grm. in 100 C. C.

Die Flüssigkeit für Bestimmung der Schwefelsäure enthält in 1 C. C. 0,04133 Grm. salpetersaures Bleioxyd = 0,01 Grm. wasserfreier Schwefelsäure = 1 Grm. in 100 C. C.

Mit ihnen erhält man eine Genauigkeit bis auf  $0.5-0.25\,\mathrm{p.C.}$  und ist mit der Bestimmung in wenigen Minuten fertig.

### LXXV.

# Untersuchungen über die Arsenäthyle.

Von

Dr. III. Lendott, Assistent am chem. Laboratorium in Breslau.

- Das Kakodyl C4H6As lässt sich wie bekannt als eine Verindung von 1 At. Arsenik mit 2 At. Methyl betrachten; es war aber von Interesse, zu ersahren, ob nicht eine entsprechende eihylverbindung, und zwar unmittelbar durch Vereinigung von rsenik mit Aethyl erhalten werden könne. Die Untersuchung at nicht nur diese Voraussetzung bestätigt, sondern ausserdem sch 2 andere Radikale, welche dem Stibäthyl SbAe4 und Stibathylium SbMe4 correspondiren, kennen gelehrt. Es sind dem sch die neuen Verbindungen folgende:

- 1)  $As(C_4H_5)_2 = Arsenbiāthyl,$
- . 2)  $As(C_4H_5)_3 = Arsentriäthyl$ ,
  - 3)  $As(C_4H_5)_4$  = Arsenāthylium.

Die vorliegende Abhandlung hat nur den Zweck, die angebenen 3 Radikale sestzustellen, und dieselben in Beziehung is ihre Verbindung und Verhältnisse zu charakterisiren. Eine liständige Uebersicht über die Verbindungen der Arsenäthyle erde ich erst später, wenn die Untersuchung weiter vorgehritten sein wird, geben können.

Das Material zur Darstellung der Arsenäthyle ist Jodäthyl id Arseniknatrium. Das erstere wird auf die bekannte Weise halten, indem man Jod in Weingeist löst, die Lösung in einem olben mit etwas Phosphor bis zum Schmelzen desselben ertret, und hierauf so lange schüttelt, bis die Flüssigkeit entret ist. Dieselbe wird nun in einen andern Kolben abgegossen, Joura. L. prakt. Chemie. LX. 7.

eine neue Portion Jod darin gelöst, und wieder auf den Phosphor zurückgebracht. Man wiederholt dies so lange, bis die Flüssigkeit stark raucht, wozu doppelt so viel Jod nöthig ist, als man Weingeist dem Gewichte nach angewendet hat. Die ganze Operation muss schnell von statten gehen; in einer Stundekann man leicht 1 bis 1½ Pfund Jod in die Verbindung überführen. Wird die Flüssigkeit dahei zu beiss, so kühlt man den Kolben durch kaltes Wasser ab. Nach beendigter Einwirkung lässt man das Ganze 12 Stunden stehen, wobei sich das Jodäthyl schon grösstentheils abscheidet, und destillirt dann dasselbe aus dem nämlichen Kolben auf dem Wasserbade ab. Das erhaltene Jodathyl enthält gewöhnlich eine kleine Menge phosphorige Säure, es nimmt daher noch etwas Jod auf und entfärbt sich damit; ist es vollkommen gesättigt, so wird es mit Wasser geschüttelt, damit destillirt und das Destillat über Chlorcalcium rectificirt. Man erhält hierbei dem Gewichte nach eben so viel Jodathyl, als Jod angewandt wurde, ein Theil Jod geht immer durch Bildung von Jodwasserstoffsäure und Verflüchtigung von Jodäthyl während der Operation verloren. Zu einer Darstellung wurden gewöhnlich 1 bis  $1^{1}/_{2}$  Pfund Jod in Arbeit genommen.

Was das Arseniknatrium betrifft, so kann dieses nur auf directem Wege erhalten werden; eine Menge Versuche, dasselbe auf andere Weise darzustellen, gaben sämmtlich unbefriedigende Resultate. Vollkommen reines metallisches Arsenik wird fein zerrieben, wobei das Stäuben durch Benetzung mit Weingeist verhindert werden kann. Das trockne Pulver bringt man in einen Porcellantiegel, welcher mit einem Deckel verschlossen wird, und setzt das Ganze in einen grösseren ebenfalls gut verschliessbaren hessischen Tiegel. Dieser wird nun in einem sehr gut ziehenden Ofen schwach erhitzt; sobald sich Arsenikdämpfe zeigen, nimmt man die Kohlen ganz weg, öffnet die beiden Tiegel, und wirst einige erbsengrosse Stücke Natrium auf des Arsenik, wo dann die Verbindung sogleich unter starker Feuererscheinung von statten geht. Ist dieselbe beendigt, so bringt man aufs Neue Natrium hinzu, rührt mit einem eisernen Stabe um, und setzt dies so lange sort, bis die Masse ansängt stüssig Hierzu ist auf 1 Theil Arsenik ungefähr 1 Theil zu werden. Natrium nothwendig. Die Einwirkung ist oft so hestig, einzelne Theile der Legirung brennend herumgeworfen werden;

muss daber die Tiegel gleich nach dem Eintragen des triums zu bedecken suchen; auch ist es sehr vortheilhaft, die triumstücke sammt dem anhängenden Steinöl, in welchem sie bewahrt worden, anzuwenden und sie nicht vorher abzucknen; das Steinöl entzündet sich und hält die Luft ziemlich ständig ab. Man muss überhaupt den Zutritt der Luft sehr vermeiden auchen, und die ganze Operation möglichst schnell führen, indem sonst leicht ein bedeutender Theil der Lerung nuter Verbreitung eines dicken Rauchs von arseniger ere verbrennt. Nach beendigter Einwirkung lässt man die sse langsom erkalten, zerschlägt hierauf den Tiegel und bringt Legirung stückweise in gut verschliessbare Flaschen, die m noch mit Quarzsand vollfällt, auf welche Weise sich das sensknatrum ziemlich lange hält. Dasselbe besitzt auf den schen Bruckstächen ein krystallinisches Gefüge und eine silberisse Farbe, an der Luft oxydirt es sich aber sehr bald und ed grau. Oft ist ein Theil der Masse ganz amorph und zeigt e lebergraue Farbe; solche Stücke sind indess in ihren übrigen genschaften der metallglänzenden Legirung ganz gleich und bor ebenfalls zu gebrauchen. Das Arseniknatrium ist spröde d lässt sich leicht pulvern. Bringt man dasselbe mit Wasser ammen, so entwickelt es lebhaft Arsenikwasserstoffges; auch non in seuchter Lust findet dies statt, es erfordert daher eine rsichtige Behandlung. Was die Zusammensetzung des Arseanatriums betrifft, so sollen darüber später Angaben folgen; f synthetischem Wege kann dieselbe nicht hestimmt werden, til, wenn auch die Bestandtheile vorher gewogen wurden, doch nicht alles Arsenik in die Legirung eingeht oder ein Theil Natriums, ohne sich zu verbinden, verbrennt. Ueher den stluss, welchen die Zusammensetzung des Arseniknstriums auf ejenige der Arsenathyle hat, kann ich daher noch nichts Bemmtes mittheilen.

In Beziehung auf die Analyse der folgenden arsenikhaltigen ganischen Verbindungen bemerke ich im Allgemeinen, dass Bestimmung des Kohlenstoffs und Wasserstoffs auf die getöhnliche Weise durch Verbrennung mit Kupferoxyd, welchem twas chlorsaures Kali beigemischt war, vorgenommen wurde. Deselbe ging bei den meisten Substanzen ohne besondere Hinteroisse von statten; kleine Explosionen, welche zuweilen im

Innern der Verbrennungsröhre eintraten, waren ohne Einflust. In den vorderen Theil der Röhre wurden stets Kupferspähne gebracht, um den überschüssigen Sauerstoff, so wie bei der Verbrennung der Jodverbindungen das Jod zurückzuhalten.

Sehr bedeutende Schwierigkeiten bot die Arsenikbestimmung Concentrirte Salpetersäure oxydirt die Verbindungen nur sehr unvollständig, so dass man auf diesem Wege zu gar keinen Ziele gelangt. Es wurde die erstere sodann auf die Weise ausgeführt, dass man die Substanz mit reinem Zinkoxyd ganz wie bei einer Elementaranalyse verbrannte; dabei wurde der vordere Theil der langen Verbrennungsröhre, welcher zur Regulirung der Operation ein mit Wasser gefüllter Kugelapparat vorgeschaltet war, einige Zoll aus dem Ofen hervorstehen gelassen. Nach beendigter Verbrennung behandelte man den Inhalt der Röhre mit verdünnter Salzsäure, worin sich das Zinkoxyd außöste und metallisches Arsenik nebst Kohle zurückblieb. Durch Erwärnen mit Königswasser wurde dieses Arsenik sowohl, wie dasjenige, welches sich an die Wandungen der Verbrennungsröhre als Metallspiegel angelegt hatte, aufgelöst, die gesammten Lösungen vereinigt, und daraus das Arsenik durch-Schwefelwasserstoff gefällt. In dem auf einem gewogenen Filter gesammelten Schwefelarsenik konnte sodann auf die gewöhnliche Weise der Schwesel bestimmt, oder das Arsenik als arseniksaure Ammoniak-Magnesia gefällt werden. Nach dieser Methode wurden eine Menge Arsenikbestimmungen ausgeführt, welche indess trotz aller Sorgfalt doch bisweilen bedeutende Differenzen gaben. Der Grund lag hauptsächlich darin, dass aus der gemeinschaftlichen Lösung von Zink und Arsenik, in welcher das letztere gegen das Zink in sehr geringer Menge vorhanden war, beim Hineinleiten von Schwefelwasserstoff neben Schwefelarsenik auch etwas Schwefelzink gefällt wurde, die Arsenikbestimmungen sielen daher meist zu hoch aus.

Nach mehreren vergeblichen Versuchen, das Arsenik auf andere Weise zu bestimmen, blieb ich endlich bei der Methode stehen, welche Löwig und Schweizer angewandt hatten, um die Menge des Antimons im Stibäthyl zu sinden. Die Verbindung wurde in den hintern Theil einer gewöhnlichen Verbrennungsröhre gebracht, dieselbe ganz mit reinem Quarzsand vollgefüllt, und sodann wie bei einer Elementaranalyse die Dämpse

der Verbindung über den im vorderen Theile der Röhre vorher glühend gemachten Quarzsand geleitet. Die Zersetzung ging immer vollständig von statten, und das Arsenik schied sich als glänzender Metallspiegel aus. Die Stücke der Röhre, an welche sich derselbe angelegt hatte, so wie der Quarzsand wurden hierauf mit Königswasser behandelt, was in einem passenden Apparat geschah, in welchem eine Verflüchtigung von Chlorarsenik nicht stattfinden konnte, und endlich aus der Lösung das Arsenik als arseniksaure Ammoniak-Magnesia gefällt. Diese Methode, welche ich erst in letzter Zeit anwandte, giebt die besten Resultate, und ich werde sie bei den Arsenikbestimmungen, welche ich für einige der folgenden Verbindungen in einer spätern Abhandlung aoch nachzuliefern habe, anwenden.

Die Jodbestimmungen der nur in Alkohol löslichen Jodverbindungen wurden mit salpetersaurem Silberoxyd, welches zuerst in wenig Wasser gelöst, mit Salpetersäure schwach angesäuert und hierauf mit viel Weingeist versetzt worden war, ausgeführt. Das Aussüssen des Jodsilbers geschah zuerst mit Wasser und hierauf mit Weingeist. Auch durch Palladiumlösung wurde das Jod mehrmals gefällt.

### Darstellung der Arsenäthyle.

Bei der Darstellung der Arsenäthyle wurden zwei verschiedene Methoden in Anwendung gebracht. Man brachte Arseniknatrium mit Quarzsand gemischt in kleine Kolben, setzte Jodäthyl zu und unterwarf nun nach beendigter Einwirkung entweder die Masse einer trocknen Destillation, auf dieselbe Art, wie dies bei der Darstellung des Stibäthyls und Stibmethyls geschah, oder man extrahirte den Inhalt der Kolben mit Aether, wodurch die gebildeten organischen Arsenikverbindungen aufgelöst wurden. Diese letztere Methode ist zuerst von Löwig bei der Darstellung der Stannäthyle angewandt worden. In Folgendem sind diese beiden Methoden und die Produkte, welche dabei erhalten werden, ausführlicher angegeben.

#### Erste Methode.

Man hält sich eine Anzahl kleine, etwa 3 Unzen fassende Kolben, deren Hals möglichst kurz sein muss, in Bereitschaft. Dieselben werden etwas über 2/3 mit einer Mischung von fein

gepulvertem Arseniknatrium und Quarzsand gefüllt, und bierauf gut verkorkt. Das Stossen der Legirung ist mit Unannehmlichkeiten verbunden, indem dieselbe an der Lust sehr bald Arsenikwasserstoffgas in bedeutender Menge entwickelt; man muss daher das Pulvern möglichst schnell auszusühren suchen. Für sich allein kann das Arseniknatrium nicht gestossen werden, indem sehr bald eine Entzündung eintritt, setzt man aber gleich von Anfang an etwas Sand zu, so findet dies nie statt, auf 1 Theil der Legirung nimmt man 4 bis 5 Theile seinen Quarzsand. Ist ein Kolben gefüllt, so giesst man in denselben so viel Jodätbyl als nothig ist, um die Masse gehörig zu durchseuchten, und verbindet denselben sodann mit der Destillationsröhre des von Löwig und Schweizer zur Darstellung des Stibathyk angegebenen Apparates, welcher vorher vollständig mit Kohlensäure gefüllt werden muss.\*) In den Glascylinder desachen werden zwei Fläschchen gestellt, und in eins derselben das untere Ende der Destillationsröhre eingesenkt. Die Masse in den Kolben erwärmt sich so stark, dass ein grosser Theil des Jodäthyls sogleich abdestillirt; ist die Einwirkung vorüber, se nimmt man den Kolben ab, giesst nochmals Jodathyl zu, und wiederholt dies so oft, als noch eine Einwirkung stattfindet. Es darf dieses Nachgiessen nicht unterlassen werden, denn wenn auch gleich das erste Mal ein grosser Ueberschuss von Jodäthyl zugesetzt wird, so findet man doch nach beendigter Einwirkung noch sehr viel unzersetztes Arseniknatrium, und die Ausbeute at Arsenäthyl ist nur gering. Den letzten Rest von Jadäthyl treikt man durch gelindes Erhitzen des Kolbens weg. Bei stärkerem Erhitzen destillirt Arsenäthyl, dann hebt man den Deckel des Glascylinders sammt den Röbren etwas empor, und dreht den letzteren, bis die Destillationsröhre über das zweite Fläschchen

<sup>\*)</sup> Zur Füllung des Apparates mit Kohlensäure ist eine den Platinzündmaschinen ähnliche Vorrichtung, wie sie Mohr in seinem Lehrb. der pharmaceutischen Technik, I. Aufl. S. 192, angegeben hat, sehr bequem. Dieselbe muss in einer solchen Grösse angefertigt sein, dass dadurch während mehrerer Stunden ein constanter Strom von Kohlensäure erlangt wird. Das Gas lässt man zuerst durch eine kleine mit Wasser gefüllte Waschflasche, an welcher sich die Stärke des Stroms leicht beobachten und darnach reguliren lässt, gehen, und hierauf durch eine lange Chlorcalciumröhre.

zu stehen kommt, in welches sie hinuntergesenkt wird. Zeitpunkt, bei welchem die Fläschehen gewechselt werden müssen, ist leicht zu finden; sobald Arsenäthyl kommt, wird die Destillationsröhre kalt und die Tropsen bilden sich schon im Anfange derselben, während dieser Theil beim Ueberdestilliren des Jodāthyls ganz trocken erscheint und heiss anzusühlen ist. Nach und nach erwärmt man beinahe bis zur Glühhitze; geht nichts mehr über, so nimmt man den Kolben weg und bringt einen ncuen an seine Stelle. Es wurden gewöhnlich bei jeder Darstellung 12 bis 15 Kolben verarbeitet, dazu war 1 Psund Jodathyl nothwendig, wovon die Hälfte unverändert wieder erhalten wurde; die Ausbeute von Arsenäthyl betrug 2 Unzen. Nach beendigter Operation hat man im ersten Fläschchen Jodäthyl, gemengt mit etwas Arsenäthyt, im zweiten dagegen eine beinahe farblose, manchmal jedoch mit einer rothen Substanz vermengte Flüssigkeit. Dieselbe ist schwerer als Wasser, und besitzt einen unerträglichen, die Augen stark zu Thränen reizenden Geruch; an der Lust raucht sie Ansangs sehr stark und entzündet sich dann unter Verbreitung von Dämpfen von arseniger Säure; am leichtesten findet die Entzündung statt, wenn ein Streisen Filtrirpapier damit benetzt wird. Dieses rohe Produkt ist ein Gemenge von Arsenbiäthyl und Arsentriäthyl.

0,437 Grm. Substanz gaben bei der Elementaranalyse:
0,615 Grm. Kohlensäure = 38,38 p. C. Kohlenstoff.
0,334 ,, Wasser - = 8,48 ,, Wasserstoff.

Da das Arsentriäthyl leichter flüchtig ist als das Arsenbiäthyl, so kann man sich am leichtesten der fractionirten Destillation bedienen, um die beiden Radikale von einander zu trennen. Das rohe Produkt füllt man in einer Atmosphäre von Kohlensäure in einen kleinen Kolben um, und verbindet denselben mit der Destillationsröhre des oben angegebenen Apparates; in das grosse Glasgefäss werden mehrere Fläschchen gestellt, welche man durch Drehen desselben der Reihe nach unter die Mündung der Destillationsröhre bringt. Der Kolben muss mit einem Thermometer, welcher bis auf 250° reicht, versehen sein. Man erhitzt denselben mittelst eines kleinen Sandbades, und lässt während der Destillation fortwährend einen starken Strom von Kohlensäure durch den Apparat gehen.

Zu einer solchen fractionirten Destillation wurden 2 Un robes Produkt verwandt, und dabei das Uebergehende in 5 P tionen aufgefangen.

Die I. Portion, welche zwischen 60° und 138° übergienthielt noch Jodäthyl; sie erstarrte nach einiger Zeit zu johaltigen Krystallen.

Die II. Portion, welche bei 140° aufgefangen wurde, webenfalls noch etwas jodhaltig.

1) 0,2215 Grm. Substanz gaben:
0,349 Grm. Kohlensäure = 42,91 p. C. Kohlenstoff.
0,192 ,, Wasser = 9,63 ,, Wasserstoff

2) 0,4343 Grm. Substanz gaben:

0,677 Kohlensäure = 42,51 Kohlenstoff-

0,386 Wasser = 9,87 Wasserstoff.

III. Portion. Siedepunkt 1400-1500.

1) 0,3525 Substanz gaben:

0,5585 Kohlensäure = 43,21 Kohlenstoff.

0,3135 Wasser = 9,88 Wasserstoff.

IV. Portion. Siedepunkt 1500-1850.

1) 0,2965 Substanz gaben:

0,4640 Kohlensäure = 44,03 Kohlenstoff.

0,2513 Wasser = 9,41 Wasserstoff.

2) 0,1830 Substanz gaben:

0,2925 Kohlensäure = 43,61 Kohlenstoff.

0,1600 Wasser = 9,71 Wasserstoff.

3) 0,2235 Substanz gaben:

0,3555 Kohlensäure = 43,38 Kohlenstoff.

0,1900 Wasser = 9,44 Wasserstoff.

4) 0,3155 Substanz gaben:

0,5005 Kohlensäure = 43,26 Kohlenstoff.

0,2705 Wasser = 9,52 Wasserstoff.

5) 0,4510 Substanz gaben:

0,7145 Kohlensäure = 43,22 Kohlenstoff.

0,4020 Wasser = 9,88 Wasserstoff.

V. Portion. Siedepunkt 1850-2000.

1) 0,2935 Substanz gaben:

0,4295 Kohlensäure = 39,91 Kohlenstoff. 0,2350 Wasser = 8,89 Wasserstoff.

Die III. und IV. Portion stellten das reine Arsentriäthyl dar, man hat:

		Berechn	١.		Gefun	den.		•
At. Arsenik	75	46,30						
At. Kohlenstoff	72	44,44	44,03	43,61	43,38	43,26	43,22	43,21
At. Wasserstoff	15	9,26	9,41	9,71	9,44	9,52	9,88	9,88
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	162	100,00				-		

Die Formel desselben ist:  $As(C_4H_5)_3 = AsAe_3$ .

Die V. Portion war ein Gemenge von Arsentriäthyl und rsenbiäthyl; die farblose, stark rauchende Flüssigkeit jedoch, elche nach der Destillation neben etwas metallischem Arsenik Kolben zurückblieh, erwies sich als beinahe ganz reines senbiäthyl. Es wurde dieselbe in Aether gelöst, so lange mit ner ätherischen Jodlösung versetzt, als die Flüssigkeit sich noch tfärbte, und der Aether sodann abdestillirt. Es blieb ein lbgefärbter, öliger, unerträglich riechender Körper zurück, sicher mit Weingeist und Aether sich leicht mischte, in Wasser gegen unlöslich war. Die weingeistige Lösung desselben gab t einer stark mit Weingeist versetzten Lösung von salpeterurem Silberoxyd sogleich einen Niederschlag von Jodsilber. — ese Jodverbindung wurde mit etwas Weingeist gewaschen und erauf über Chlorcalcium getrocknet.

### Elementaranalysen:

- 1) 0,5195 Grm. Substanz gaben:
  0,3600 Grm. Kohlensäure = 18,90 p.C. Kohlenstoff.
  - 0,1935 ,, Wasser = 4,13 ,, Wasserstoff.
- 2) 0,486 Substanz gaben:
  - 0,3440 Kohlens. = 19,30 Kohlenstoff.
  - 0,1945 Wasser = 4,45 Wasserstoff.
- 3) 0,5465 Substanz gaben:
  - 0,3875 Kohlens. = 19,34 Kohlenstoff.
  - 0.2085 Wasser = 4.23 Wasserstoff.
- 4) 0,2455 Substanz gaben:
  - 0,1764 Kohlens. = 19,59 Kohlenstoff.
  - 0,1045 Wasser = 4,73 Wasserstoff.

### Jodbestimmungen:

- 1) 0,287 Grm. Substanz gaben: 0,260 Grm. Jodsilher == 48,95 p. C. Jod.
- 2) 0,382 Substanz gaben: 0,3425 Jodsilber = 48,45 Jod.
- 3) 0,3195 Substanz gaben: 0,2905 Jodsilber == 49,13 Jod.

Diese Resultate entsprechen:

		•		Berech	n.	Gefu	nden.		
1	At.	Arsenik	75	28,85					
8	At.	Kohlenstoff	48	18,46	18,90	19,30	19,34	19,59	
10	At.	Wasserstoff	10	3,84	4,13	4,45	4,23.	4,73	
1	At.	Jod	127	48,85	48,95	48,45	49,13	49,13	
			260	100,00	····				• · <del>-</del>

Die Formel dieser Verbindung ist daher:

$$As(C_4H_5)_2 + J = AsAe_2J.$$

Wie schon angeführt, bildeten sich in der I. Portien Krystalle, welche jodhaltig waren. Diese nämlichen Krystalle erzeugten sich ebenfalls immer in dem Fläschehen, in welchen bei der eben angegebenen Darstellungsweise der Arsenäthyle das während der Destillation zuerst übergehende Jodäthyl aufgefangen wurde, und besonders dann in grosser Quantität, wenn man in demselben zugleich auch den ersten Theil des nachfolgenden Arsentriäthyls sammelte. Nach einigen Tagen erstarrte dann oft die ganze Flüssigkeit zu spiessigen Krystallen. Dieselben kounten von dem beigemengten Jodäthyl durch Auflösen in Wasser leicht getrenut, und durch Pressen zwischen Papier und Umkrystallisiren aus Wasser oder Weingeist rein erhalten werden.

- 1) 0,473 Grm. der zuvor unter dem Exsiccator getrockneten Verbindung gaben bei der Elementaranalyse:
  - 0.502 Kohlens. =28.96 p. C. Kohlenstoff.
  - 0,297 Wasser = 6,97 , Wasserstoff.
- 2) 0,3965 Substanz gaben:
  - 0,4155 Kohlens. = 28,58 Kohlenstoff.
  - 0,2400 Wasser = 6,71 Wasserstoff.

### Jodbestimmungen:

1) 0,2175 Substanz gaben:

0,1590 Jodsilber = 39,51 Jod.

- 2) 0,1220 Substanz gaben:
  - 0,0887 Jodsilber = 39,29 Jud.
- 3) 0,212 Substanz gaben:

0,152 Jodsilber = 38,75 Jod.

4) 0,1095 Substanz gaben:

0.0783 Jodsilber = 38,64 Jod.

Hiernach erwiesen sich diese Krystalle als Jodarsenäthylium  $As(C_4H_5)_4 + J = AsAe_4J$ , denn man hat:

				Berech	<b>3.</b>	Gefu	n <b>den.</b>		
		Arsenik		23,58					
16	At.	Kohlenstoff				28,58			
26	At.	Wasserstoff			6,97				
1	At,	Jod	127	39,94	39,51	39,29	38,75	38,64	
	•	<del></del>	318	100,00					

Die Bildung dieser Substanz geht ganz analog der des Jodstibmethyliums vor sich, indem 1 At. Arsentriäthyl mit 1 At. Jodäthyl in Verbindung tritt.

Die nun eben angegebene Methode, das Arsentriäthyl und Arsenbiäthyl durch trockne Destillation der durch Behandlung von Arseniknatrium mit Jodäthyl entstehenden Masse darzustellen, ergiebt sich als eine sehr vortheilhafte; die Radikale können in verhältnissmässig kurzer Zeit in ziemlich bedeutenden Quantitäten erhalten werden, eben so geht die Trennung derselben durch fractionirte Destillation leicht von statten. Hauptsächlich ist es das Arsentriäthyl, welches in grösserer Menge resultirt, und für dessen Darstellung diese Methode besonders passt; von Arsenbiäthyl erhält man immer viel weniger, auch ist dasselbe oft nicht ganz rein, überhaupt lässt sich dies letztere Radikal weit leichter nach der nun folgenden zweiten Methode erhalten.

### Zweite Methode.

Um die durch Einwirkung von Jodäthyl auf Arseniknatrium gebildeten organischen Arsenikverbindungen von der übrigen Masse zu trennen, kann man auch auf die Weise verfahren, dass man sie durch Aether auszieht. Diese Methode bezieht sich zunächst nur auf die Darstellung des Arsenbiäthyls; als Nebenprodukt wird noch Jodarsenäthylium erhalten. Man geht so zu Werke, dass man das Arseniknatrium mit einem Ueberschuss von Jodäthyl behandelt, die Masse nach beendigter Einwirkung mit Aether auszieht, und den ätherischen Auszug, welcher Arsen-

biāthyl, Arsentriāthyl und Jodāthyl enthālt, mit absolutem Alkohol versetzt und den Aether abdestillirt. Setzt man sodann zu der weingeistigen Flüssigkeit Wasser, so wird Arsenbiāthyl gefällt. und Jodarsenāthylium, welches durch Vereinigung von Jodāthyl mit Arsentriāthyl entstand, bleibt in der Lösung und kann durch Verdunsten erhalten werden. Wird bei der Behandlung des Arseniknatriums mit Jodāthyl aller Ueberschuss des letztern entfernt, so erhält man nach dieser Methode zuletzt ein Gemenge von Arsenbiāthyl und Arsentriāthyl, welche beiden Radikale nur durch fractionirte Destillation zu trennen sind.

Das nähere Verfahren ist folgendes: Man füllt wie bei der ersten Methode kleine Glaskolben mit dem Gemische von Arseniknatrium und Sand, befeuchtet dasselbe mit Jodathyl, schüttelt stark und verbindet dann sogleich den Kolben durch eine abwärts gebogene enge Röhre mit einer kleinen Vorlage. Die Einwirkung beginnt bald, und es destillirt Jodäthyl über, welches oft durch eine geringe Menge einer rothen pulverförmigen Substanz gefärbt ist. Nach dem Erkalten des Kolbens wird das Destillat in denselben zurückgegossen, etwas neues Jodathyl zugesetzt, und sogleich wieder die Destillationsröhre angebracht, wobei man immer rasch zu Weike gehen muss, um die Lust möglichst fern zu halten. Findet nach einem dritten oder vierten Zusatz von Jodäthyl keine Erwärmung mehr statt, so verschliesst man den Kolben und lässt ihn erkalten. Hat man viel Jodäthyl im Ueberschuss zugesetzt, so kann dasselbe abdestillirt werden, jedoch darf aus dem oben angegebenen Grunde dies nie vollständig geschehen, sondern nur so weit, dass die Masse im Kolben gerade noch feucht erscheint. Ist diese Operation mit ungefähr 10 bis 12 Kolben vorgenommen worden, so wird der Inhalt derselben möglichst schnell in eine 1 1/2 bis 2 Pfund Acther enthaltende Flasche gebracht, dieselbe verschlossen, was am besten mit einem Deckel von vulkanisirtem Kautschuk geschieht, sodann stark geschüttelt. Die Flasche muss vorher mit Kohlensäure gefüllt werden. Man lässt diese nun so lange stehen, bis die überstehende Flüssigkeit klar geworden ist, und giesst hierauf dieselbe in ein anderes, ebenfalls vorher mit Kohlensäure gefülltes und gut verschliessbares Gefäss ab. Bei diesem Uebergiessen wird gewöhnlich die klare, gelblich gefärbte Lösung etwas trüb, indem sich ein schwefelgelbes Pulver bildet,

zwar erscheint dieses in um so grösserer Menge, je länger die Flüssigkeit mit der Lust in Berührung war. Den Rückstand in der Flasche zieht man nachher noch so lange mit neuen Quantitäten Aether aus, als eine Probe sich an der Lust noch trübt, vereinigt alle diese ätherischen Auszüge, und bringt sie in einen Kolben. Hierauf wird etwas wassersreier Alkohol zugesetzt, und der Aether auf dem Wasserbade rasch abdestillirt; hat man viel von der ätherischen Lösung, so füllt man dieselbe in den nämlichen Kolben nach. Das gelbe Pulver, welches sich in der Flüssigkeit bei Zutritt der Lust bildet, backt während der Destillation zusammen, und bildet einen rothen, harzigen, ungesähr bei 70° schmelzenden und in allen Lösungsmitteln unlöslichen Körper.

Die im Kolben - zurückbleibende weingeistige Flüssigkeit, welche einen ausserst unangenehmen Geruch besitzt und an der Lust stark raucht, wird nun in einer Atmosphäre von Kohlensaure in ein gut verschliessbares Cylinderglas übergefüllt, und bierin so lange mit luftfreiem Wasser versetzt, bis sich anfängt, eine starke Trübung zu zeigen. Ist nach einiger Zeit die Flüssigkeit wieder klar geworden, so giesst man dieselbe von dem ausgeschiedenen ölartigen Körper in ein zweites Gefäss ab, und setzt hierauf viel Wasser zu, wodurch Arsenbiäthyl als öliges, schwach grünlichgelb gefärbtes Fluidum von durchdringendem, die Augen stark zu Thränen reizenden Geruche vollständig ausgefällt wird. Man füllt dasselbe in ein kleines Fläschchen um, nimmt die überstehende Flüssigkeit mittelst einer Pipette weg, und bewahrt es am besten mit einer Schicht lustfreien Wassers bedeckt auf. Bei allen diesen Operationen hat man sehr auf vollständige Abhaltung der Lust zu sehen, denn beim geringsten Lustzutritte bildet sich sogleich ein rothes Pulver, welches sich dem Radikal beimengt und die Reindarstellung desselben sehr erschwert. Ich werde auf diesen rothen Körper später zurückkommen.

Die ölige Flüssigkeit, welche aus der weingeistigen Lösung durch den ersten Wasserzusatz ausgefällt worden war, hatte folgenden Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt:

0,434 Grm. Substanz gaben:

0,4345 Grm. Kohlensäure = 27,30 p. C. Kohlenstoff. 0,2380 ,, Wasser = 6,08 ,, Wasserstoff.

Beim zweiten Zusetzen von Wasser erhält man das Arsenbiäthyl rein. Auf die obige Weise dargestalltes und durch Chlorcalcium getrocknetes Radikal gab hei der Elementaranalyse folgende Resultate:

- 1) 0,460 Grm. Substanz gaben:
  0,6050 Grm. Kohlensäure == 35,87 p. C. Kohlensteff.
  0,3195 ,, Wasser == 7,72 ,, Wasserstoff.
- 2) 0,378 Substanz gaben:
  0,495 Kohlens. = 35,71 Kohlenstoff.
  0,270 Wasser = 7,67 Wasserstoff.
- 3) 0,3805 Substanz gaben: 0,497 Kohlens. = 35,62 Kohlenstoff. 0,269 Wasser = 7,85 Wasserstoff.

Die Verbrennung, welche mit Kupferoxyd und Zusatz von etwas chlorsaurem Kali vorgenommen wurde, war durch kleine Explosionen, welche im Innern der Röhre eintraten, sehr erschwert.

### Arsenbestimmung.

0,260 Grm. Substanz gaben beim Verbrennen mit Zinkoxyd, Auflösen des Inhalts der Röhre in Königswasser und Behandeln der Lösung mit Schwefelwasserstoff 0,364 Grm. Schwefelarsenik Davon wurden 0,2625 Grm. mittelst Salpetersäure vollständig oxydirt und die gebildete Schwefelsäure durch Chlorbaryum gefällt, wobei 1,1355 Grm. schwefelsaurer Baryt resultirte. Hiernach beträgt der Arsenikgehalt 56,92 p. C.

Man hat demnach:

		•	Berechn.	G	efunder	1.
	Arsenik Kohlenstoff	75 48	56,39 36,09	56,92 <b>3</b> 5,87	56,92 35,71	56,92 35,62
	Wasserstoff	10	7,52	7,72	7,67	7,85
		133	100,00			

Formel:  $As(C_4H_5)_2 = AsAe_2$ .

In dem Wasser, welches zur Fällung der Radikale gedient hat, ist nun Jodarsenäthylium enthalten; daneben finden sich noch einige andere arsenikhaltige Verbindungen, welche sich jedoch schwer von einander trennen lassen. Eine grosse Anzahl von Analysen, welche mit diesen Körpern vorgenommen wurden, hat bis jetzt noch zu keinem Resultate geführt. Schüttelt man

Verbindungen nebst einer bedeutenden Quantität von Jodarscnäthylium, obgleich dasselbe sonst in Aether nicht sehr leicht löslich ist, auf, und wird sodann diese Flüssigkeit bei Zutritt der Luft verdunstet, so bleibt ein gelb gefärbter, unangenehm riechender Syrup zurück, aus welchem nach einiger Zeit das Jodarsenäthylium in schönen säulenförmigen Krystallen herauskrystallisirt. Dasselbe kann durch Rehandeln mit wenig Wasser von den übrigen flüssigen Körpern getrennt, und durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Wasser rein erhalten werden.

Einige Jodbestimmungen von Jodarsenäthylium, welches auf diesem Wege erhalten worden, wurden volumetrisch mittelst einer titrirten Lösung von Palladiumchlorür ausgeführt, von welcher ein Cubikcentimeter 2,033 Milligrm. Jod entsprach.

- 1) 0,0293 Grm. Substanz erforderten 5,74 Cubikcentimeter Palladiumlösung, entsprechend 39,83 p. C. Jod.
- 2) 0,0436 Grm. Substanz erforderten 8,62 Cubikcent. Palladiumlösung, entsprechend 40,19 p. C. Jod.
- 3) 0,0147 Grm. Substanz erforderten 2,86 Cubikcent., Palladiumlösung, entsprechend 39,55 p. C. Jod.
- 4) 0,07325 Grm. Substanz mit Palladiumchlorürlösung gefällt, und das erhaltene Jodpalladium geglüht, gaben 0,1225 Grm. metallisches Palladium, entsprechend 39,85 p. C. Jod.

Die Formel  $As(C_4H_5)_4 + J$ 

verlangt gefunden

Jod 39,94 p. C. 39,83 40,19 39,55 39,85

Verdunstet man das zur Fällung des Arsenbiäthyls angewandte Wasser, nachdem es, wie eben angegeben, mit Aether behandelt worden war, auf dem Wasserbade, so erhält man ebenfalls noch eine kleine Quantität Jodarsenäthylium. Dasselbe ist jedoch sehr mit andern ölartigen, unangenehm riechenden und ebenfalls Jod enthaltenden Körpern verunreinigt, von welchen es sich nur unvollständig trennen lässt.

Die Masse in den Kolben, in welchen das Arseniknatrium mit Jodäthyl behandelt worden war, und die wie oben angeführt, in eine Flasche gebracht wurden, ist durch des Ausziehen mit Aether noch nicht erschöpst. Giesst man auf den Rückstand wasserfreien Weingeist, so lösen sich neue Quantitäten der

arsenhaltigen organischen Verbindungen und bleiben nach dem Verdunsten der Flüssigkeit in theils fester, theils öliger Form zurück. Es ist trotz aller Mühe nicht gelungen, reine Verbisdungen aus diesem Rückstand zu erhalten; bringt man aber die ganze Masse in eine Retorte, und unterwirft sie einer trocknen Destillation, bei welcher man die Lust ungehindert zutreten lässt, so geht neben einer wässrigen Flüssigkeit noch ein öliger, sehr unangenehm riechender und in Wasser unlöslicher Körper in grosser Quantität über. Wird diese ölige, gewöhnlich etwas gelb gefärbte Substanz einige Tage stehen gelassen, so trennt sie sich in zwei Schichten; die untere ist jodhaltig und sehr dickflüssig, die obere, welche an Volum mehr beträgt, enthält kein Jod und ist leichter beweglich. Diese obere Schicht wird abgenommen, mit etwas Wasser geschüttelt und hierauf durch Chlor-Man erhält so eine klare, schwach gelbcalcium getrocknet. liche Flüssigkeit von unangenehmem, die Augen stark zu Thränen reizenden Geruch, welche unlöslich in Wasser ist, mit Weingeist und Aether sich aber leicht mischen lässt. Die Elementaranalysen dieser Verbindung gaben folgende Resultate:

- 1) 0,314 Grm. Substanz gaben: 0,465 Grm. Kohlensäure = 40,38 p. C. Kohlenstoff. 0,252 ,, Wasser = 8,92 ,, Wasserstoff.
- 2) 0,523 Substanz gaben:
   0,772 Kohlens. = 40,25 Kohlenstoff.
   0,438 Wasser = 9,29 Wasserstoff.
- 3) 0,382 Substanz gaben:
  0,559 Kohlens. = 39,91 Kohlenstoff.
  0,3145 Wasser = 9,14 Wasserstoff.
- 4) 0,466 Substanz gaben:
  0,680 Kohlens. = 39,81 Kohlenstoff.
  0,373 Wasser = 8,90 Wasserstoff.
- 5) 0,346 Substanz gaben:
   0,503 Kohlens. = 39,65 Kohlenstoff.
   0,290 Wasser = 9,08 Wasserstoff.
- 6) 0,5545 Substanz gaben:
  0,804 Kohlens. = 39,58 Kohlenstoff.
  0,436 Wasser = 8,73 Wasserstoff.

Arsenik bestimmung: 0,384 Grm. Substanz wurden in einer töhre über glühenden Quarzsand geleitet, das ausgeschiedene treenik in Königswasser gelöst und die Arseniksäure durch chweselsaure Magnesia und Ammoniak gesällt. Nach dem [rocknen des Niederschlags bei 100° blieben 0,420 Grm. — 2MgO, NH<sub>4</sub>O) AsO<sub>5</sub> + HO = 43,17 p. C. Arsenik.

Diese Werthe entsprechen:

-			Bei	rechnet.			Gefai	iden.		
12	At. At.	Arsenik Kohlenstoff Wasserstoff Sauerstoff	72 15 16		43,17 40,38 7,92	43,17 40,25 9,29	43,17 39,91 9,14		43,17 39,65 9,08	43,17 39,58 8,73

Hiernach ist diese Flüssigkeit das Oxyd von Arsentriäthyl,  $= As(C_4H_5)_3O_2$ , und entspricht dem Stibäthyloxyd  $= SbAe_3O_2$ .

Das Folgende enthält nun die Beschreibung der einzelnen Radikale und ihrer Verbindungen, so weit sie bis jetzt bekannt sind. Diesen Abschnitt, welcher jetzt noch sehr unvollständig ist, behalte ich mir vor, in einer spätern Abhandlung ausführlicher zu behandeln.

### L Arsenbiäthyl oder Aethylkakodyl.

Die Darstellung des reinen Radikals ist oben S. 395-398 nogegeben; die Eigenschaften desselben sind folgende: Es stellt eine schwach gelblich gefärbte, das Licht stark brechende Flüssigkeit dar, welche einen äusserst unangenehmen, durchdringenden, knoblauchartigen Geruch besitzt. In Wasser sinkt dieselbe unter, ohne sich damit zu mischen, in Weingeist und Aether ist bie jedoch leicht löslich und wird aus der weingeistigen Lösung durch Zusatz von Wasser vollständig ausgefällt. Der Siedepunkt derselben liegt zwischen 1850 und 1900.

In Beziehung auf Verbindungsfähigkeit steht das Arsenbiähyl mit dem Kakodyl, Stibäthyl u. s. w. auf gleicher Linie; an
Ter Lust nimmt es sogleich Sauerstoff auf und bricht gewöhnich in eine sahle Flamme aus unter Entwicklung von Dämpsen
kon arseniger Säure. Das Arsenbiäthyl, welches nach den
Journ. s. prakt. Chemie. Lx. 7.

beiden verschiedenen oben angegebenen Methoden dargestellist verhält sich in dieser Beziehung nicht ganz gleich; wahren em Tropfen des Radikals, welches nach der ersten Method durch bestülltion erhalten wurde, sich sogleich entzündet, went derselbe auf Holz oder Papoer fallen gelassen wird, exfolst 44 gegen bei Arsenbiäthyl, welches nach der zweiten Methode att der weingeistigen Lösung durch Wasser gefällt wird, der datt eine Entzündung, wenn dasselbe bis auf 1800 erhitzt wird.

Besonders ausgezeichnet vor den andern Arsenäthilen ut das Arsenbiathil dadorch, dass bei unvollkommner Vertirennung desselben, so wie durch Oxydation mittelst verdünnter Salpatersäure, als secundäres Produkt immer eine rothe Substanz erhalten wird, welche dem Erythrarsin Bunsen's entspricht Dieser körper ist im Momente seiner Bildung hellroth, färbt sich aber hald dunkler, und bildet im trocknen Zustande ein braunes Pulver, welches nach längerem Verweiten an der Luttweiss wird. In Wasser, Weingeist und Aether ist dasselbe unlöslich. Beim Erhitzen auf dem Platinblech verbrennt es ohnt Rückstand mit fahler Arsenikstamme; in einem Röhrchen erhött liefert es entzündliche unangenehm riechende Dämpfe und hitzelfässt eine bedeutende Menge Arsenik.

Eine fernere charakteristische Eigenschaft des Arsenbiäthstist, dass dasselbe die Oxyde der edlen Metalle sogleich reducirt, was bei Arsentriäthyl nicht der Fall ist. Setzt man 10 einer Lösung von salpetersanrem Silberoxyd eine weingeistigt Lösung von Arsenbiäthyl, so scheidet sich sogleich metallische Silber aus; eben so wird Quecksilberoxyd u. s. w. reducirt

Mit den Haloiden vereinigt sich das reine Radikal direkt unter bedeutender Wärmeentwicklung, eben so mit Schwefe Concentrirte Salpetersänre oxydirt dasselbe unter Feuererschaft nung. Concentrirte Schwefelsäure hat in der Kälte keine Einwirkung, beim Erwärmen aber entwickelt sich schweslige Säure verdünnte Schwefelsänre wirkt gar nicht ein.

Die Analysen des Arsenbiäthyls sind schon oben S. 396 angeführt. Es besteht aus:

		Arsenik	75	56,39
		Kohlenstoff	48	36,09
10	At.	Wasserstoff	t0	7,52
			133	100,00

Formel:  $As(C_4\Pi_5)_2 = AsAe_2$ .

Ueber die Verbindungen des Arsenbiäthyls werde ich in einer spätern Abhandlung nähere Mittheilungen geben, in vorliegender beschränke ich mich nur auf einige allgemeine Andeutungen. In seinen Verbindungsverhältnissen schliesst sich dasselbe an das entsprechende Kakodyl an, und vereinigt sich wie dieses mit 1 At. O, Cl, J etc.; ob auch Verbindungen mit 3 At. O, Cl, J etc. existiren, wage ich noch nicht mit Bestimmtheit auszusprechen.

Alle bis jetzt bekannten hierher gehörigen Körper sind slüssig, und zeichnen sich besonders durch einen äusserst widerlichen, die Augen stark zu Thränen reizenden und lange hastenden Geruch aus, und zwar kommt ihnen dieser in einem viel höhern Maasse zu, als den Verbindungen aller übrigen Arsenthyle. Ist man längere Zeit diesem Geruche ausgesetzt, so stellt sich Niesen, anhaltender Schnupsen und Kopsschmerz ein.

Das Kinfach-Jodarsenbiäthyt — AsAe<sub>2</sub>Jd, dessen Analysen bereits oben S. 393—94 mitgetheilt sind, erhält man durch Sättigen einer ätherischen Lösung des Radikals mit ätherischer Jodlösung und Verdunsten dieser Flüssigkeit bei abgehaltener Lust als gelb gesärbtes Oel, welches in Aether und Weingeist leicht löslich ist, mit Wasser sich aber nicht mischt. An der Lust raucht die Verbindung nicht, beim Erhitzen verbrennt sie ziemlich schwer unter Entwicklung von Joddämpsen. Salpetersäure und Schweselsäure zersetzt das Jodarsenbiäthyl unter Abscheidung von Jod. Die weingeistige Lösung desselben giebt mit salpetersaurem Silbertxyd sogleich einen Niederschlag von Jodsilber; mit einer wässrigweingeistigen Sublimatlösung gemischt, entsteht kein Niederschlag.

Was die Neigung, Doppelverbindungen zu bilden, anbetrisst, so scheint diese dem Arsenbiäthyl in einem eben so hohen Grade wie dem Kakodyl eigen zu sein.

## II. Arsentriäthyl.

Dieses Radikal erhält man in grösserer Menge, als das Arsenbiäthyl. Die Darstellung desselben gelingt am besten auf die ben angegebene erste Methode, nach welcher das mit Jodäthyl sehandelte Arseniknatrium trocken destillirt, und das erhaltene kemenge von Arsentriäthyl mit Arsenbiäthyl einer fractionirten

Destillation unterworfen wird, wobei das erstere zwischen 140° und 180° übergeht.

Man erhält auf diese Weise das reine Radikal als eine farblose, das Licht stark brechende, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche einen unangenehmen, dem Arsenikwasserstoffgas ähnlichen Geruch besitzt, sich mit Weingeist und Aether leicht mischt, in Wasser aber unlöslich ist. Das Arsentriäthyl fängt bei einem Barometerstand von 736 M. M. bei 140° zu sieden an, jedoch steigt der Siedepunkt nach und nach langsam bis 180°, während sich zugleich etwas metallisches Arsenik ausscheidet. Demnach findet während der Destillation eine Zersetzung statt. doch ist diese im Allgemeinen sehr unbedeutend, wenigstens zeigten verschiedene bei 140° und 170° aufgefangene Portionen im Kohlenstoffgehalte höchstens Differenzen von 1 p.C.

Das spec. Gew. des flüssigen Arsentriäthyls beträgt bei 16,7° Temperatur 1,151. Das spec. Gewicht des Arsentriäthyldamps wurde nach der Gay-Lussac'schen Methode ausgeführt, welche auch Bunsen bei vielen Kakodylverbindungen angewandt hatte; das Dumas'sche Versahren eignet sich wegen der leichten Oxydirbarkeit der Verbindung, so wie wegen der grossen Menge Substanz, welche sie erfordert, hierzu nicht. Die mit ausgekochtem Quecksilber gefüllte graduirte Röhre, in welche man vorher das die Substanz enthaltende Glaskügelchen hatte aufsteigen lassen, wurde mit einer Säule von Oel umgeben, und dieselbe nach der bekannten Weise durch Erhitzen der eisernen Quecksilberwanne auf die nöthige Temperatur gebracht. Der Versuch ergab folgende Resultate:

Menge der angewandten Substanz	0,1745 Grm.
Gemessenes Dampsvolumen	51,0 Cubikcent.
Temperatur desselben	176,5°.
Stand des Quecksilbers in der graduirten	
Röhre über dem Niveau der Wanne bei	
176,50	118 Millimeter.
Höhe der Oelsäule	221 ,,
Barometerstand bei 120	726,7 ,,

Hieraus ergiebt sich das spec. Gew. des Arsentriäthyldampfs bei Berücksichtigung aller Correctionen zu 5,2783, welche

Zahl mit dem berechneten Werthe 5,6276 ziemlich übereinstimmt.

Man hat nämlich:

Maass. Spec. Gew. 3 At. Aethylgas 6 12,1110 1 At. Arsengas 1 10,3995 1 At. Arsentriäthylgas 4 22,5105 
$$\frac{22,5105}{4} = 5,6276.$$

Die Zusammensetzung des Arsentriäthyls ist folgende:

Formel:  $As(C_4H_5)_3 = AsAc_3$ .

Die Analysen sind ohen S. 393 mitgetheilt.

In Beziehung auf Verbindungsfähigkeit kommt das Arsenträthyl dem Arsenbiäthyl sehr nahe. Bringt man das reine Radikal mit der Lust in Berührung, so raucht dasselbe anfangs und erhitzt sich, bricht jedoch nur selten in eine Flamme aus; eine Selbstentzündung tritt gewöhnlich nur dann ein, wenn man gelinde erhitzt. Die Produkte, welche bei der Verbrennung eutstehen, sind arsenige Säure, Kohlensäure und Wasser. Wegen dieser leichten Oxydirbarkeit ist es schwer, das Arsentriäthyl in reinem Zustande aufzubewahren; gewöhnlich findet man demselben pach einiger Zeit, auch wenn es unter Wasser in einem gut verschlossenen Gefässe aufbewahrt wurde, mehr oder weniger Oxyd beigemischt, was sich daran zu erkennen giebt, dass die Flüssigkeit an der Lust nicht mehr raucht.

Uebergiesst man das Radikal mit concentrirter Salpetersäure, so erfolgt die Oxydation unter starker Feuererscheinung und Explosion. In Salpetersäure von 1,42 spec. Gewicht löst es sich langsam unter schwacher Entwicklung von Stickoxydgas, und man erhält salpetersaures Arsentriäthyloxyd; ein dem Erythrarsin ähnliches Produkt wird hierbei nicht gebildet, eben so wenig bei der Oxydation durch den Sauerstoff der Lust. Mit concentrirter Schweselsäure mischt sich das Arsentriäthyl, und reducirt dieselbe beim Erwärmen zu schwesliger Säure. Die Oxyde der edlen Metalle werden durch das Radikal nicht redu-

cirt, eine weingeistige Lösung desselben bringt daher in salpetersaurem Silberoxyd keine Ausscheidung von Silber bervor.

### Verbindungen des Arsentriäthyls.

Das Arsentriäthyl kommt in seinen Verbindungsverhältnissen mit dem entsprechenden Stibäthyl vollkommen überein; es vereinigt sich wie dieses mit 2 At. Cl, Br, J, S, und giebt mit 2 At. O eine Basis, welche 2 At. Säure sättigt. Von diesen Verbindungen, zu deren Darstellung als Material vorzüglich das reine Radikal dient, habe ich bis jetzt folgende näher untersucht:

### Arsentriäthyloxyd.

Lässt man eine ätherische Lösung des reinen Radikals bei gewöhnlicher Temperatur an der Lust langsam verdunsten, so bleibt das Oxyd als eine beinahe farblose ölige Flüssigkeit von schwachem knoblauchartigen Geruch zurück. Dasselbe ist jedoch nicht rein, sondern mit andern Oxydationsprodukten, aber bis jetzt noch nicht untersucht sind, vermischt. Wie oben S. 400 angeführt ist, werden grössere Mengen von Arsentriäthyloxyd sehr leicht erhalten, indem man die durch Einwirkung von Jodathyl auf Arseniknatrium erhaltene Masse zuerst mit Aether und hierauf mit Weingeist auszieht, den weingeistigen Auszug abdampst und den Rückstand in einer Retorte trocken destillirt. Es erscheint dasselbe dann ebenfalls als schwach gefärbte, ölige Flüssigkeit, welche in Wasser untersinkt und sich nicht damit mischt, in Aether und Weingeist aber leicht löslich ist. der weingeistigen Lösung wird es durch Wasser unverändert wieder ausgeschieden.

Wird die Verbindung der Lust ausgesetzt, so trübt sie sich und oxydirt sich höher, dabei sindet weder ein Rauchen noch eine Entzündung statt. Die weingeistige Lösung desselben reagirt nicht auf Lakmuspapier, und giebt mit salpetersaurer Silberoxydlösung keinen Niederschlag. Von mässig verdünnter Salpetersäure wird die Verbindung leicht ausgelöst, unlöslich ist sie in verdünnter Schweselsäure und Chlorwasserstoffsäure.

Die Analysen des Arsentriäthyloxyds finden sich Seite 401. Es besteht aus:

1	At.	Arsenik	75	42,13
12	At.	Kohlenstoff	72	40,45
15	At.	Wasserstoff	15	8,43
2	At.	Sauerstoff	16	8,99
			178	100,00

Formel:  $As(C_4H_5)_3 + O_2 = AsAe_3O_2$ .

Lässt man reines Arsentriäthyl mehrere Wochen in einem se verschlossenen Fläschchen stehen, so bilden sich an der verstäche desselben nach und nach sehr hübsche taselförmige ystalle, und indem man, so wie sich eine Rinde davon gedet hat, dieselbe hinunterstösst, kann zuletzt beinahe die nze Flüssigkeit in diese feste Verbindung übergeführt werden. e Krystalle sind ganz geruchlos, in Aether und Weingeist ilich; werden sie aber mit Wasser zusammengebracht, so zeressen sie wieder zu einem farblosen Oel, welches ganz ungeit bleibt; auch in feuchter Luft findet das Zersliessen statt, wie beim gelinden Erwärmen. Diese Verbindung reagirt ner, die weingeistige Lösung derselben giebt mit salpetersaurer beroxydlösung einen gelben flockigen Niederschlag, welcher im Trocknen sehr zusammenschwindet und dann ein braunes lver darstellt. Dasselbe enthält 60,8 p. C. Silber. Zwei Elemtaranalysen, zu welchen das Material hinreichte, gaben nicht ereinstimmende Resultate, weshalh ich über die Zusammentzung dieser Substanz noch nichts Näheres mittheilen kann.

## Schwefelarsentriäthyl.

Wird eine ätherische Lösung von Arsentriäthyl mit gewahenen Schwefelblumen in einem Kolben gekocht, und die üssigkeit, gleich nachdem sich der überschüssige Schwefel zu den gesetzt hat, in ein anderes Gefäss gegossen und darin talten gelassen, so scheiden sich schöne säulenförmige Krysle der Schwefelverbindung ab. Hat man viel Aether angendt, so erhält man die Krystalle erst durch Abdampfen. Dieben sind gewöhnlich durch Schwefel, so wie durch etwas angendes Arsentriäthyloxyd verunreinigt, welches letztere sehr wer wegzubringen ist. Man lässt sie am besten aus Weinst oder Wasser umkrystallisiren, wo sich dann die Verbing in kleinen federartigen Krystallen ausscheidet; will man bssere Krystalle erhalten, so löst man das Schwefelarsentriäthyl

noch einmal in warmem Aether und lässt die Lösung langsam verdunsten.

Die Verbindung ist in Weingeist so wie in warmem Wasser und kochendem Aether leicht löslich, beinabe unlöslich aber in kaltem Aether. Der Geschmack ist bitter, Geruch sehlt derselben im reinen Zustande ganz.

An der Lust verändert sich das Schwefelarsentriäthyl nicht im geringsten. Concentrirte Salpetersäure wirkt sehr heftig auf dasselbe ein; der Schwefel wird zu Schwefelsäure oxydirt, das Arsentriäthyl jedoch nicht vollständig. Verdünnte Salzsäure entwickelt etwas Schweselwasserstoff unter Bildung einer kleinen Menge von Chlorarsentriäthyl, welches sich durch seinen durchdringenden Geruch zu erkennen giebi, vollständig ist jedoch die Zersetzung nicht. Die wässrige Lösung der Verbindung giebt mit salpetersaurem Silberoxyd sogleich einen schwarzen Niederschlag von Schweselsilber; in essigsaurem Bleioxyd so wie in Kupfersalzen erfolgt bingegen keine Fällung. In salpetersauren Quecksilberoxydul entsteht ein schwarzer Niederschlag, welcher nach und nach weiss wird, in Quecksilberchloridlösung ein voluminöser weisser. Das Schweselarsentriäthyl ist eine sehr beständige Verbindung; kocht man dasselbe mit Kalilauge, so erfolgt keine Zersetzung, es schmilzt blos und erstarrt beim Erkalten wieder zu einer krystallinischen Masse. Eine wässrige Lösung von Fünffach-Schwefelkalium giebt sogar beim Kochen mit Arsentriäthyloxyd Schwefel ab, die Flüssigkeit wird farblos und es scheiden sich beim Erkalten Krystalle von Schweselarsentriäthyl aus.

Erhitzt man die Verbindung in einem Röhrchen, so schmilzt dieselbe etwas über 100° zu einer gelblichen Flüssigkeit, welche beim stärkeren Erhitzen in's Kochen geräth und eine Menge an der Lust sich entzündender Dämpse ausstösst; dabei bildet sich in der Röhre ein gelbrother Beschlag von Schweselarsenik.

Zur Schwefelbestimmung wurde die Substanz in einem Kolben mit rauchender Salpetersäure bis zur vollständigen Lösung digerirt, die Flüssigkeit sodann mit Wasser verdünnt und die Schwefelsäure durch Chlorbaryum gefällt.

- 1) 0,315 Grm. Substanz gaben:
  - 0,371 Grm. schwefels. Baryt = 16,17 p. C. Schwefel.

## 2) 0,3135 Grm. Substanz gaben:

0,360 Grm. schwefels. Baryt = 15,77 p. C. Schwefel.

			Berechn.		Gefund.	
12 15	At. At.	Arsenik Kohlenstoff Wasserstoff Schwefel	72 15	38,66 37,11 7,73 16,50	16.17	15.77
	•=••	_	194		<del>- 7</del>	

Formel:  $As(C_4H_5)_3 + S_2 = AsAe_3S_2$ .

## Jodarsentriäthyl.

Wird zu einer ätherischen Arsentriäthyllösung so lange eine ätherische Jodlösung gesetzt, als noch eine Entfärbung eintritt, so scheidet sich die Verbindung in grosser Menge als schwefelgelber flockiger Niederschlag aus. Man trennt denselben sogleich von der Flüssigkeit, wäscht ihn mit etwas Aether und bringt ihn dann, nachdem er zwischen Papier gepresst und bei sehr gelinder Wärme getrocknet wurde, in ein gut verschliessbares Gefäss.

Diese Verbindung ist sehr unbeständig; bleibt sie nur kurze Zeit an der Lust stehen, so bräunt sie sich und zersliesst bald zu einer syrupdicken dunkelgefärbten Flüssigkeit; auch bei völlig abgehaltener Lust tritt nach und nach eine braune Färbung ein. Das Jodarsentriäthyl ist in Wasser und Weingeist leicht löslich, sehr schwer jedoch in Aether. Salpetersäure und Schweselsäure zersetzen dasselbe sogleich unter Abscheidung von Jod; in Salztäure ist es in der Wärme löslich, scheidet sich aber beim Erkalten wieder unverändert aus; durch concentrirte Kalilauge wird das Jod entzogen unter Bildung von Arsentriäthyloxyd.

Erhitzt man die Verbindung in einem Röhrchen, so färbt sie sich dunkel und schmilzt bei 160° zu einer braunen Flüssigkeit, welche bei der Abkühlung wieder erstarrt; stärker erhitzt verwandelt sie sich bei 190° unter theilweiser Zersetzung in Dämpfe, die sich an den kälteren Theilen der Röhre zu hellgeben Tropfen verdichten; eine Ausscheidung von Jod wird dabei nicht beobachtet.

Die wässrige Lösung des Jodarsentriäthyls giebt mit salpetersaurem Silberoxyd sogleich einen Niederschlag von Jodsilber; essigsaurem Bleioxyd wird ebenso Jodblei ausgeschieden. In Quecksilberchloridlösung entsteht ein weisser, im Ueberschuss derselben löslicher Niederschlag.

## Analysen.

- 1) 0,740 Grm. Substanz gaben:
  0,480 Grm. Kohlensäure = 17,68 p. C. Kohlenstoff.
  0,277 ,, Wasser = 4,14 ,, Wasserstoff.
- 2) 0,280 Grm. Substanz gaben; 0,316 Grm. Jodsilber = 60,98 p. C. Jod.
- 3) 0,137 Grm. Substanz gaben: 0,154 Grm. Jodsilber = 60,74 p. C. Jod.
- 4) 0,255 Grm. Substanz gaben: 0,284 Grm. Jodsilber = 60,19 p. C. Jod.

	]	Berechn	. 6	efunder	1.
1 At. Arsenik		18,03		<u>_</u>	
12 At. Kohlenstoff	72	17,31	17,68		
15 At. Wasserstoff		3,60	4,14		
2 At. Jod	254	61,06	60,98	60,74	60,19
•	416	100,00			

Formel:  $As(C_4H_5)_3 + J_2 = AsAe_3J_2$ .

Von Chlorarsentriäthyl konnten bis jetzt nur Spuren erhalten werden; eine Methode, dasselbe in grösserer Menge darzustellen, fehlt noch. Bringt man eine weingeistige Lösung von Arsentriäthyloxyd mit concentrirter Salzsäure zusammen und setzt nachher Wasser zu, so wird das Oxyd wieder unverändert ausgeschieden, doch nimmt dabei die Flüssigkeit einen unerträglichen, die Augen stark angreifenden Geruch an, welcher dem Arsentriäthyloxyd durchaus nicht eigen ist, und daher nur von einer kleinen Menge der Chlorverbindung herrühren kann. Durch Zersetzung von Jodarsentriäthyl mit Quecksilberchlorid wird die Verbindung ebenfalls nicht erhalten.

Salpetersaures Arsentriäthyloxyd erhält man, wenn das reine Radikal oder das Oxyd mit verdünnter Salpetersäure oxydirt wird. Dampft man die Flüssigkeit auf dem Wasserbade ab, so erhält man einen dicken Syrup, aus welchem sich nach längerem Stehen unter dem Exsiccator Krystalle ausscheiden, die jedoch an der Luft sehr schnell Wasser aufnehmen und zersliessen.

## III. Arsenäthylium.

Die Bildung dieses Radikals erfolgt analog der des Stibäthyliums und Stibmethyliums, indem sich 1 At. Arsentriäthyl mit 1 At. Jodathyl zu Jodarsenäthylium (AsAe<sub>4</sub>J) vereinigt. Das reine Arsenāthylium ist nicht bekannt; was die Verbindungen desselben betrifft, so ergiebt sich hier eine vollständige Uebereinstimmung mit dem Stibmethylium, und somit auch mit Kalium oder Ammonium. Das Arsenäthylium vereinigt sich mit 1 At. Chlor, Brom, Jod zu krystallisirbaren Salzen; es giebt mit 1 At. Sauerstoff eine Basis, welche in Beziehung auf alkalische Eigenschaften dem Kali sehr nahe kommt und mit den Säuren neu-Diese Verbindungen zeichnen trale und saure Salze bildet. sich durch ihre grosse Krystallisationsfähigkeit, so wie durch ihre Beständigkeit aus; an der Lust verändern sie sich nicht im geringsten, sie sind alle vollkommen geruchlos und sehr leicht löslich in Wasser. Ihr Geschmack ist bitter; gistige Eigenschaften scheinen sie nicht zu besitzen. Durch alle diese Verhältnisse unterscheiden sie sich bedeutend von den Arsenbiäthylund Arsentriäthylverbindungen.

Bis jetzt habe ich folgende Salze des Arsenäthyliums analysirt:

## Jodarsenäthylium.

Verbindung gewöhnlich schon nach einigen Stunden, in der Kälte schneller als in der Wärme, und die ganze Flüssigkeit erstarrt zu Krystallen. Das Jodarsenäthylium, welches nach den beiden oben angegebenen Methoden zur Darstellung der Arsenäthyle leicht in bedeutender Menge erhalten wird, krystallisirt gewöhnlich in farblosen langen Nadeln, welche sich nach längerer Aufbewahrung oft etwas dunkel färben. In Wasser und Weingeist sind dieselben leicht löslich, unlöslich jedoch in Aether, eben so in ätherhaltigem Weingeist. In chemischer Beziehung verhält sich das Salz ganz wie Jodkalium; durch Salpetersäure wird sogleich Jod ausgeschieden, eben so durch Schwefelsäure, wobei zugleich noch Jodwasserstoffsäure und schweflige Säure frei werden. Erhitzt man die Krystalle, so zerfallen sie zu

Pulver und es entwickeln sich weisse, an der Luft sich entzündende Dämpse, während metallisches Arsenik sublimirt; eine Ausscheidung von Jod oder Jodarsenik wird dabei nur in geringem Maasse beobachtet.

Das Jodarsenäthylium besteht aus:

1 At. Arsenik 75 23,58 16 At. Kohlenstoff 96 30,19 20 At. Wasserstoff 20 6,29 1 At. Jod 127 39,94 318 100,00

Formel:  $As(C_4H_5)_4 + J = AsAe_4J$ .

Die Analysen desselben sinden sich S. 395 und 399.

Bringt man eine wässrige Lösung von Jodarsenäthylium mit einem Ueberschuss von frisch bereitetem Silberoxydhydrat in Berührung, so bildet sich sogleich Jodsilber, und in der Lösung befindet sich Arsenäthytiumoxyd. Filtrirt man die Flüssigkeit und verdunstet das Filtrat bei möglichst abgehaltener Luft, so bleibt die Verbindung als weisse Masse zurück', welche sehr stark alkalisch reagirt, und an der Luft schnell Wasser und Kohlensäure anzieht. Die alkalischen Eigenschaften des Arsenäthyliumoxyds sind eben so stark, wie die des Stibmethyliumoxyds; aus Ammoniaksalzen scheidet es schon in der Kälte Ammoniak aus, ebenso werden die Erden, so wie die schweren Metalloxyde aus ihren Lösungen durch dasselbe sogleich gefällt.

## Chlorarsenäthylium.

Diese Verbindung kann nicht durch Zersetzung von Jodarsenäthylium mit Quecksilberoxyd erhalten werden, indem beim Zusammenbringen der beiden Lösungen kein Jodquecksilber, sondern eine weisse Doppelverbindung gefällt wird. Am besten bereitet man das Salz durch Sättigen einer Lösung von Arsenäthyliumoxyd mit verdünnter Salzsäure; es bleiben dann beim Abdampfen der Flüssigkeit Krystalle zurück, welche Krystallwasser enthalten und an der Luft sehr schnell zerfliessen. Dieselben besitzen einen bittern Geschmack; sie sind in Wasser und Weingeist sehr leicht löslich, in Aether unlöslich. Concentrirte Schwefelsäure scheidet aus dem Chlorarsenäthylium sogleich chlorwasserstoffsaures Salz ab. Mit salpetersaurem Silberoxyd entsteht in der wässrigen Lösung des Salzes sogleich ein Niederschlag

von Chlorsilber; durch Quecksilberchloridlösung wird eine weisse umlösliche Doppelverbindung gefällt. Erhitzt man die Krystalle, so schmelzen dieselben zuerst in ihrem Krystallwasser und verlieren dasselbe nach und nach, während zugleich eine Zersetzung eintritt; zuletzt verschwindet das Salz vollständig unter Bildung slüchtiger Produkte.

Das Krystallwasser des Salzes kann nicht direkt bestimmt werden, indem beim Austreiben desselben in der Wärme nach und nach zugleich eine Zersetzung des Chlorarsenäthyliums selbst eintritt. Verdunstet man eine wässrige Lösung desselben neben Schwefelsäure unter der Lustpumpe, so bleiben Krystalle zurück, welche nach den Chlorbestimmungen 8 At. Krystallwasser zu enthalten scheinen.

- 1) 0,129 Grm. dieser Krystalle gaben: 0,062 Grm. Chlorsilber = 11,88 p. C. Chlor.
- 2) 0,130 Grm. Substanz gaben: 0,064 Grm. Chlorsilber = 11,98 p. C. Chlor.

## Dies eutspricht:

			3	Berechn.	Gefu	nden.
16 20 1	At. At. At.	Arsenik Kohlenstoff Wasserstoff Chlor Wasser	72	25,13 32,16 6,70 11,89 24,12	11,88	11,98
			200,0	200,00		

Die Formel ist demnach: AsAe<sub>4</sub>Cl+8aq.

## Zweifach schweselsaures Arsenäthyliumoxyd

von schweselsaurem Silberoxyd, welche überschüssige Schweselsäure enthielt, erhalten. Nach dem Filtriren und Abdampsen blieben körnige Krystalle zurück, welche durch mehrmaliges Umkrystallisiren rein erhalten werden konnten. Dieses Salz ist in Wasser und Weingeist leicht löslich, schwer dagegen in Aether; der Geschmack desselben ist ansangs sauer, hinterher bitter. Beim Erhitzen in einem Röhrchen schmilzt dasselbe zuerst unter Knistern, und liesert dann saure Dämpse, welche sich an der Lust nicht entzünden.

- 1) 0,352 Substanz gaben:
  - 0,4265 Grm. Kohlensäure = 33,05 p. C. Kohlenstoff.
  - 0,2400 ,, Wasser = 7,55 , Wasserstoff.
- 2) 0,1435 Grm. Substanz gaben:
  0,118 Grm. schwefels. Baryt = 28,23 p. C. Schwefels.
- 3) 0,085 Grm. Substanz gaben:

0,070 Grm. schwesels. Baryt = 28,27 p. C. Schwesels.

Rerechn, Gefunden

		Detention		Geighten.		
1	At.	Arsenik	75	26,04		
		Kohlenstoff	96	33,33	33,05	
20	At.	Wasserstoff	20	,	7,55	
1	At.	Sanerstoff	8	2,78	•	
1	At.	Wasser	9	3,13		
		Schwefelsäure	80	27,78	28,23	28,27
			288	100,00	<del></del>	<del></del>

Formel: AsAe<sub>4</sub>O, HO+2SO<sub>3</sub>.

## LXXVI.

# Untersuchungen über die Samen von Peganum Harmala.

Von

#### J. Fritzsche.

(Bullet. de St. Pétersbourg.)

(Fünfte Fortsetzung.)\*)

## Nachtray zum Nitroharmalidin.

Bei der Angabe zur Bereitung des Nitroharmalidins habe ich bereits erwähnt, dass man auch ohne Beihülfe von Alkohol aus dem Harmalin durch Salpetersäure Nitroharmalidin erhalten könne, allein bei meinen damaligen Versuchen war es mir nicht gelungen, auf diesem Wege eine vollständige Umwandlung des Harmalins in Nitroharmalidin zu erlangen. Im Verlaufe meiner

<sup>\*)</sup> Vergl. dies. Journ. XLVIII, 175 und LX, 359.

Untersuchungen über die weitere Einwirkung der Salpetersäure auf das Harmalin habe ich jedoch eine solche Methode gesunden und theile sie hier als Anhang zu dem Kapitel über das Nitro harmalidin mit.

Einen Theil Harmalin übergiesse man mit 2 Theilen Wasser, setze diesem Gemenge eine zur Auflösung des Harmalins hinreichende Menge Essigsaure hinzu und lasse die so erhaltene Lösung in einem dünnen Strahle in 24 Theile im Kochen befindlicher Salpetersäure von 1,120 spec. Gew. einsliessen. bald das Eintragen beendigt und die dasselbe begleitende stürnische Entwicklung rother Dämpse geringer geworden ist, ent ærne man das Feuer, lasse die noch immer stark ausbrausende Plüssigkeit möglichst schnell erkalten, um der ferneren Einwirkung der Salpetersäure Einhalt zu thun, und versetze die ertaltete Flüssigkeit mit einem Ueberschuss von Alkali, wedurch las Nitroharmalidin gefällt, ein als hauptsächlichstes Nebenprolukt auftretendes Harz aber aufgelöst wird. Den Niederschlag sammle man auf einem Filter, löse ihn nach hinreichendem Ausvaschen in verdünnter Essigsäure, indem man dabei die gevöhnlich darin befindlichen Harzklümpchen zerreibt, und fällt es der filtrirten Lösung durch Kochsalz das Nitroharmalidin als hlorwasserstoffsaures Salz. Dieses sammelt man auf einem lilter, wäscht es mit gesättigter Kochsalzlösung aus, löst es vom Filter durch Uebergiessen mit lauwarmem Wasser und fällt aus lieser Lösung das Alkaloid durch ein Alkali. Auf diese Weise rhielt ich bei vielsach wiederholten Operationen jederzeit ein on andern Alkaloiden freies Nitroharmalidin.

Andere Produkte erhält man, wenn man entweder die Saletersäure längere Zeit auf das Harmalin einwirken lässt, oder wenn man eine concentrirtere Säure anwendet. Es bildet sieh lann ein neues Alkaloid, welches man auch direkt aus dem Etroharmalidin durch Einwirkung der Salpetersäure erhalten ann und welches also eigentlich als ein Verwandlungsprodukt les Nitroharmalidins zu betrachten ist. Zu seiner Beschreibung ehe ich jetzt über.

#### C. Nitroharmidin.

Einen Theil Harmalin übergiesse man mit 2 Theilen Wasser, setze diesem Gemenge eine zur Auslösung des Harmalins nöthige Menge Essigsäure hinzu und lasse diese Lösung allmählich in einem dünnen Strahle in 12 Theile kochender-Salpetersäure von 1,40 spec. Gew. einsliessen. Nach beendigtem Eintragen, durch welches eine stürmische Entwicklung rother Dämpfe hervorgebracht wird, erhält man die Flüssigkeit noch eine kurze Zeit im Sieden, worauf sie nun weder Harmalin noch Nitroharmalidin, sondern vorzugsweise Nitroharmidin enthält. Lässt man nun die Flüssigkeit, welche eine orangegelbe Farbe hat, langsam erkalten, so beginnt nach einiger Zeit die Ausscheidung eines krystallinischen, vorzugsweise aus salpetersaurem Nitroharmidin bestelienden Produktes, und diese dauert längere Zeit fort, namentlich wenn dabei die Säure (bei gewöhnlicher Temperatur) allmählich verdunstet. Durch Sammeln auf einem Filter und Auswaschen mit Alkohol kann man dieses Produkt ziemlich rein erhalten, allein es bleibt immer noch viel Alkaloid in der Mutterlauge gelöst, und ich habe gefunden, dass man am besten die Flüssigkeit unmittelbar nach vollendeter Einwirkung entweder durch Eintragen von Schnee oder Eis in dieselbe, oder durch Einstellen in kaltes Wasser erkaltet, und dann mit einem Ueberschusse von kaustischem Alkali versetzt. Beim Vermischen der sauren Flüssigkeit mit Wasser oder auch beim Schmelzen von Eis darin wird sie Anfangs durch Ausscheidung eines jederzeit als Nebenprodukt auftretenden harzartigen Körpers milchig, allmählich aber dadurch, dass das Harz sich in Klumpen zusammenballt, wieder klarer. Dasselbe sindet statt, wenn man der klaren, ohne Zusatz von Wasser erkalteten Flüssigkeit Alkalilösung zusetzt, und derselbe harzartige Körper scheidet sich auch schon bei der Einwirkung der Salpetersäure auf das Harmalin aus, wenn man entweder eine geringere als die angegebene Menge Salpetersäure nimmt, oder wenn man die Säure allmählich zu dem Harmalin bringt. In Alkalien ist dieser harzartige Körper Wenn man daher zur Ausfällung des Alkaloids einen löslich. hinreichenden Ueberschuss von Alkali anwendet, so erhält man eine tief rothbraune Lösung des Harzes in demselben und einen tiefgelben Nirderschlag von Alkaloid, welchem gewöhnlich nur

noch wenige, äusserlich mit Alkaloid überzogene Harzklümpchen beigemengt sind. Dieser Niederschlag besteht seiner Hauptmasse nach aus Nitroharmidin, enthält jedoch, wenn die Salpetersäure chlorhaltig war, mehr oder weniger von einem anderen, neuen Alkaloide beigemengt; um aus ihm das Nitroharmidin in reinem Zustande darzustellen, verfährt man auf folgende Weise. übergiesst den Niederschlag mit heissem Wasser, und setzt diesem Gemenge so lange tropfenweise Chlorwasserstoffsäure binzu, bis eine vollkommene Auslösung des Alkaloids erfolgt ist; diese Auflösung filtrirt man noch heiss, lässt sie erkalten und versetzt sie dann so lange mit concentrirter Chlorwasserstoffsäure, bis eine durch Ausscheidung von mikroskopischen Krystallen bewirkte Trübung darin entsteht. Man überlässt nun die - Flüssigkeit eine Zeit lang der Ruhe, wobei sich der grösste Theil des Nitroharmidins als chlorwasserstoffsaures Salz in nadelförmigen Krystallen ausscheidet, eine etwa vorhandene kleine -Menge des anderen oben erwähnten Alkaloids aber aufgelöst bleibt, filtrirt hierauf und wäscht die Krystalle mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure etwas aus. Um aus ihnen das Alkaloid abzuscheiden, löst man sie in kochendem Wasser und setzt der kochenden Lösung unter fortwährendem Umrühren tropsenweise Ammoniak zu; durch dieses wird das Nitroharmidin im ersten Augenblicke in gelben Flocken abgeschieden, ganz ähnlich wie es in kalten Lösungen geschieht, allein während in letzteren die Flocken lange Zeit ein gallertartiges Ansehen behalten und sich deshalb nur langsam auswaschen lassen, verwandeln sie sich in der kochenden Flüssigkeit sehr bald in seine Nadeln, welche sich sehr leicht auswaschen lassen. Das auf diese Weise erhaltene Produkt löst man nach dem Trocknen mit Hülfe von . Wärme in starkem Alkohol, wobei gewöhnlich noch eine kleine Menge eines dunkelfarbigen flockigen Körpers zurückbleibt, filtrirt die alkoholische Lösung noch heiss und lässt sie langsam erkalten.

So erhält man das Nitroharmidin in seidenglänzenden Nadeln, deren Krystallform zu bestimmen jedoch ihrer Feinheit wegen unmöglich ist. Im Zustande vollkommener Reinheit hat es eine rein schweselgelbe Farbe, allein nicht selten ist es durch einen kleinen Rückhalt der oben erwähnten slockigen Substanz etwas dunkelgelb gefärbt. In Wasser ist es bei der ge-

wöhnlichen Temperatur nur sehr wenig löslich, wenn aus Alkohol krystallisirtes Alkaloid damit übergossen wird; kocht min aber dieses mit Wasser, und filtrirt noch beiss, so trübt sich die Flüssigkeit beim Erkalten durch Ausscheiden eines Theile des pulgelöst gewesenen Alkaloids in sehr feinen Nadeln und es ist also das Nitroharmidin in kochendem Wasser viel lise ticher, als in kaltem. Aus diesem Grunde bleibt auch bein-Pällen der Auflösungen der Nitrobarmidinsalze durch Ammoniak in der Siedhitze ein Theil des Alkaloids in der Flüssigkeit aufgelöst und setzt sich beim Erkalten nur theilweise wieder ab, weshalb auch hier wie bei den früher abgehandelten Alkaloiden bei den Untersuchungen der Salze die Mengen des Alkaloides 20 gering ansfallen. In Bezug auf das Fällen der Salze des Nitroharmidins durch Alkalien habe ich hier noch zu erwähnen, dass aus kalten wässrigen Lösungen das Alkaloid sich in gelben, keine Spur von Krystallisation zeigenden gallerfartigen Flocken ausscheidet, welche sich jedoch, wenn man sie längere Zeit is der alkalischen Flüssigkeit lässt, aus welcher sie gefällt wurden, darin allmäblich in Nadeln umwandeln. In der durch Ammoniak gefällten Flüssigkeit, welche eine hellgelbe Farbe besatzt, fand ich nach 24 Stunden die Umwandlung nur zum kleinen Theile vor sich gegangen, es hatten sich aber ziemheh grosse Nadeln gebildet; in der durch Kali gefällten Flussigkeit aberwelche eine mehr oder weniger gesättigte orangerothe Farbe besitzt, waren nach 24 Stunden alle Flocken in höchst feine Nadde fibergegangen.

Das Nitroharmidin ist, in kleinen Mengen auf die Zunge gebracht, geschmacklos, wahrscheinlich seiner geringen Löslichkeit in Wasser wegen; seine Salze besitzen einen schwachen, rein bittern Geschmack.

In Alkohol löst sich das Nitroharmidin, wie schon obiger Darstellungsmethode hervorgent, in der Wärme in sehr viel bedeutenderer Menge als in der Kälte. Beobachtet man das Ausscheiden des Alkaloids aus der heiss bereiteten alkoholischen Lösung in einem auf eine Glasplatte gebrachten Tropfen der heissen Lösung, so bemerkt man oft zuerst die Bildung deutlich erkennbarer Oktaeder, welche jederzeit eine dunkler gelbe Farbt besitzen, als die später auftretenden Nadeln. Die Bildung diese Oktaeder ist durch die schnelle Abkühlung der Flüssigkeit be-

lingt, und man erhält sie ebenfalls, wenn man eine kleine Menge eiss bereiteter alkoholischer Lösung in einer Probirröhre in awasser stellt und durch Schütteln möglichst schnell erkaltet. entsteht dann anfangs ein pulverförmiger Niederschlag, beebend aus in der Flüssigkeit schwimmenden oktaedrischen evstallen, sehr bald aber beginnt, selbst wenn die Temperatur er Flüssigkeit keine Veränderung erleidet, auch die Bildung von adeln und in Folge davon verschwinden allmählich die Oktaëder, 🐞 dass man endlich nur lauter nadelförmige Krystalle erhält. Versuchte ich die Flüssigkeit unmittelbar nach dem Ausscheiden er Oktaeder und vor dem Auftreten der Nadeln zu filtriren, so od immer schon während des Filtrirens eine Bildung von Naeln und wenigstens ein theilweiser Uebergang der Oktaeder in ieselben statt, so dass ich mich vergebens bemüht habe, die ktaëder in reinem, zu weiteren Untersuchungen geeigneten Zulande zu erhalten. Ich kann daher nur mit Wahrscheinlichkeit anchmen, dass das Nitroharmidin dimorph ist und unter verchiedenen Umständen in zweierlei Krystallform auftreten kann. Pass die oktaëdrischen Krystalle nicht etwa eine Verbindung les Alkaloides mit Alkohol sind, dagegen spricht der Umstand, ass sie auch ohne Berhülfe von Alkohol erhalten werden können. etzt man nämlich einer kochendheissen Lösung eines Nitrohar-Midinsalzes eine geringe, zur Ausfällung des Alkaloides nicht inreichende Menge sehr verdännten Ammoniaks hinzu, so entweht gewöhnlich im ersten Augenblicke eine, durch Ausscheidung ines milverförmigen Niederschlags von dunkelgelber Farbe berirkte milebige Trübung, in' welcher ich zuweilen deutliche Iktaëder unter dem Mikroskope erkennen konnte; auch in liesem Falle jedoch hat diese Form des Nitrobarmidins nur ine geringe Beständigkeit und hald wandelt sich der pulverformige Niederschlag anfänglich scheinbar in Flocken und dann n Nadeln um, indem er dabei zugleich eine bedeutend hellere Farbe annimmt. Beständige oktaëdrische Krystalle erhielt ich jaweilen beim Abküblen der beiss filtrirten Flüssigkeiten, aus colchen Nitrobarmidin durch einen Ueberschuss von Alkali kohend gefällt worden war, allein auch dann nicht in reinem Zustande, sondern entweder mit Nadeln oder mit einer flockigen ubstanz gemengt, von welcher es mir nicht gelang sie zu rennen. Dabet aber treten sie zuweilen als rechtwinklige 27 \*

quadratische Tafeln auf, welche deutlich durch Abstumpfung der Endecken eines Oktaeders entstanden sind, und daraus glaube ich schliessen zu dürfen, dass diese zweite, so wenig beständige Krystallform des Nitroharmidins ein Quadratoktaeder ist. Bei diesen mikroskopischen Untersuchungen über die Krystallisation des Nitroharmidins beobachtete ich nicht selten auch haarförmige, mannigfach gekrümmte, gewundene und durcheinandergewirte Krystallisationen, ich muss es aber dahingestellt sein lassen, ob diese nur unvollständig ausgebildete Nadeln sind, oder vielleicht noch einer dritten Krystallform angehören.

In Aether ist das Nitroharmidin nur wenig löslich; eine kalte gesättigte alkoholische Lösung desselben wird durch Aether nicht gefällt.

In Steinkohlenöl, sowohl den flüchtigsten als den weniger flüchtigen Bestandtheilen desselben ist das Nitroharmidin in der Siedhitze in beträchtlicher Menge löslich, und scheidet sich aus dieser Lösung beim Erkalten zum grössten Theile wieder in nadelförmigen Krystallen aus, so dass man sich dieser Körper eben so gut zum Umkrystallisiren bedienen kann, als des Alkohols.

In Steinöl ist das Nitroharmidin in der Siedhitze ziemlich bedeutend löslich, und scheidet sich daraus beim Erkalten, wenn das Alkaloid vollkommen rein war, so vollständig wieder aus, dass das Steinöl ganz farblos erscheint und nur noch Spuren von Alkaloid aufgelöst behält. Die Krystalle sind theils eben solche Nadeln, wie sie aus Alkohol erhalten werden, theils aber beobachtete ich kürzere, blattartige, mit ihren Seitenflächen aneinandergereihte Prismen. Eine krystallinische Verbindung des Steinöls mit dem Nitroharmidin erhielt ich dabei nicht.

Aus Salmiaklösung treibt das Nitroharmidin selbst beim Kochen damit nur wenig und allmählich Ammoniak aus.

Mit den Säuren bildet das Nitroharmidin hellgelbe Salze.

Die Analyse des Nitroharmidins, welche auf die in meiner Abhandlung über die Zusammensetzung der Harmala-Alkaloide beschriebene Weise ausgeführt wurde, und welche die nächste Veranlassung zu dieser Revision war, gab mir folgende Resultate:

1. 1.097 Grm. aus Alkohol krystallisirtes Alkaloid gaben 2,438 Grm. Kohlensäure im Kaliapparate und 0,006 Grm. im alirohre, also zusammen 2,444 Grm.; im Chlorcalciumrohre

wurde 0,414 Grm. Wasser erhalten, dessen grösste Menge in der ersten Kugel sich angesammelt hatte und vollkommen neutral war. Diese Mengen entsprechen 0,6673 Grm. oder 60,83 p. C. Kohlenstoff und 0,0460 Grm. oder 4,19 p. C. Wasserstoff.

II. 1,183 Grm. desselben Präparates gaben im Kaliapparate 2,618 Grm. und im Kalirohre 0,015 Grm., also zusammen 2,633 Grm. Kohlensäure; und im Chlorcalciumrohre 0,454 Grm. Wasser. Diese Mengen entsprechen 0,7189 Grm. oder 60,77 p. C. Kohlenstoff und 0,0504 Grm. oder 4,26 p. C. Wasserstoff.

Bei der Stickstoffbestimmung gaben 0,371 Grm. mit Natronkalk verbrannt 0,944 Grm. Platinsalmiak, was 0,0593 Grm. oder 16,00 p. C. Stickstoff entspricht.

Vergleicht man diese Zahlen mit den nach der Formel C<sub>26</sub>H<sub>22</sub>N<sub>6</sub>O<sub>6</sub> berechneten, so ergiebt sich für Kohlenstoff und Wasserstoff eine fast vollkommene und für den Stickstoff eine hinreichende Uebereinstimmung, um diese Formel als die richtige zu betrachten.

		In 100 Theilen:				
		Berechnet. Gefun		nden.		
(i <sub>26</sub>	1953,12	60,74	60,83	60,77		
H <sub>22</sub> N <sub>6</sub>	137,28	4 27	4,19	4,26		
N <sub>s</sub>	525,18	16,33	16,			
06	600,00	16,33 18,66	•	,		
	3215,58	100,00				

Das Nitroharmidin unterscheidet sich also vom Nitroharmalidin blos dadurch, dass dem letzteren durch weitere Einwirkung der Salpetersäure noch zwei Aequivalente Wasserstoff entzogen worden sind, und so wie das Nitroharmalidin zu betrachten ist als Harmalin, in welchem ein Aequivalent Wasserstoff durch N ersetzt ist, so kann das Nitroharmidin als in gleicher Beziehung zum Harmin stehend angesehen werden, obgleich es aus demselben meinen bisherigen Erfahrungen zufolge nicht hervorgebracht werden kann. Der Ansicht von Berzelius zufolge ist das Nitroharmidin als salpetrigsaures Harmidénoxyd-Ammoniak zu betrachten, wornach seine rationelle Formel (C26H16N4O3+N) NH3 und sein Symbol nihdAk sein würde.

#### Salze des Nitroharmidins.

Chlorwasserstoffsaures Nitroharmidin. Man erhält dieses Salz am leichtesten in fester Form auf die schon bei der Darstellung des Alkaloides angegebene Weise, indem man nämlich eine Auflösung des Alkaloides in Essigsäure oder auch eine in der Wärme durch wenige Tropsen Chlorwasserstoffsäure bereitets Lösung desselben mit einem Ueberschusse von concentrirter Chlorwasserstoffsäure versetzt. Das chlorwasserstoffsaure Nitroharmidin ist schon in verdünnter Chlorwasserstoffsäure schwer löslich und es beginnt daher bald eine Ausscheidung desselben in seinen Nadeln; diese nimmt rasch zu und es erstarrt dadurch bei einigermassen concentrirten Lösungen die ganze Flüssigkeit zu einem breiartigen Magma, welches man nach einiger Zeit auf ein Filter bringt, und durch Auswaschen mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure von der möglicherweise noch fremdartige Körper enthaltenden Mutterlauge trennt. Man presst hierauf das Filter zwischen Fliesspapier, löst das Salz in koehendem Alkohol, digerirt die Lösung mit Blutkohle, filtrirt und lässt sie erkalten, wobei das Salz in nur wenig gelblich gefärbten Nadeln anschiesst. Ein auf diese Weise mit aller Sorgsalt bereitetes und über Schweselsäure bei der gewöhnlichen Temperatur getrocknetes Salz gab mir von 0,578 Grm. 0,245 Grm. Chlorsilber, welche 0,06228 Grm. oder 10,78 p. C. Chlorwasserstoffsäure entsprechen. Daraus folgere ich, dass dieses Salz, ganz so wie die entsprechenden Salze des Harmalins und Harmins vier Atome Wasser enthält und folgende procentische Zusammensetzung besitzt:

•				In 10	0 Th.
				Berechn.	Gefund.
1	At.	Nitroharmidin	3215,58	78.02	
		Chlorwasserstoffsäure	455,76	11,06	10,78
		Wasser .	449,92	10,92	, ,
		•	4121,26	100,00	

Weitere Analysen dieses Salzes auszuführen, hielt ich für überflüssig, indem ich keinerlei Zweifel hege weder über seine Zusammensetzung noch über die des Alkaloides, zu deren Controle sie dienen könnten.

Mit Platinchlorid bildet das chlorwasserstoffsaure Nitroharmidin ein Doppelsalz, welches man in nadelförmigen oder blattLösung des chlorwasserstoffsauren Alkaloides tropfenweise eine Lösung von Platinchlorid zusetzt. Das Doppelsalz ist so schwer löslich, dass aus der kochend heiss filtrirten Flüssigkeit sich beim Erkalten nichts mehr ausscheidet.

Mit Quecksilberchlorid bildet das chlorwasserstoffsaure Nitroharmidin ein Doppelsalz, welches sich beim Zusammenmischen kalter Lösungen in gelatinösen Flocken ausscheidet. Bringt man dagegen sehr verdünnte kochende Lösungen zusammen, so bleiben sie klar und erst beim Erkalten scheidet sich ein hellgelbes Doppelsalz in feinen, mikroskopischen, büschelförmig vereinigten Nadeln aus.

Bromwasserstoffsaures Nitroharmidin erhält man, wenn man einer Lösung des essigsauren Alkaloides eine Lösung von Bromkalium oder Bromnatrium zusetzt, wobei sich das Salz je nach der Concentration der Lösung entweder sogleich oder nach einiger Zeit als gelbe, seidenglänzende Nadeln ausscheidet.

Joducasserstoff saures Nitroharmidin wird wie das vorhergehende Salz gebildet, allein es findet dabei unter gewissen, noch genauer zu ermitteluden Bedingungen zugleich die Ausscheidung eines bräunlichen, gallertartigen Körpers statt, welcher wahrscheinlich eine weiter unten zu beschreibende Verbindung von Jod mit Nitroharmidin ist.

Cyanicasserstoffsaures Nitroharmidiu oder eine Verbindung des Cyanwasserstoffs mit dem Nitroharmidin, wie sie das Harmalin und Nitroharmalidin eingehen, gelang mir nicht darzustellen, allein das cyanwasserstoffsaure Nitroharmidin bildet sehr beständige Doppelsalze mit Eisencyanür und Eisencyanid. Das Cyanurdoppelsalz scheidet sich beim Verdunsten kalter concentrirter Lösungen in gallertartigen Flocken aus, tröpfelt man aber eine Lösung von Kaliumeisencyanür in eine kochende Lösung eines. Nitroharmidinsalzes oder in eine kalte, aber sehr verdünnte saure Lösung desselben, so scheidet sich die Doppelverbindung in hellbraunen prismatischen, mikroskopischen Krystallen aus, welche selbst in der Kochhitze nur sehr wenig löslich in Wasser sind. Das Cyaniddoppelsalz erhält man auf gleiche Weise mit Hülfe des Kaliumeisencyanids, allein es ist in der Siedhitze viel löslicher als das Cyanürsalz und scheidet sich erst beim Erkalten in gelben körnigen Krystallen aus. Auch mit Cyanquecksilber bildet das cyanwasserstoffsaure Nitrobarmidin ein Doppelsalz, welches sich in gelben prismatischen Krystallen aus einer kochend mit einer Lösung von essigsaurem Nitroharmidia versetzten Lösung von Cyanquecksilber beim Erkalten ausscheidel. Versetzt man die von den Krystallen abfiltrirte Mutterlauge mit Ammoniak, so bildet sich ein voluminöser flockiger Niederschlag, welcher, wenn man die Fällung in der Siedhitze vornimmt, die Form feiner, hellgelber Nadeln annimmt. Bei verschiedenen damit angestellten Analysen fand ich in dieser Verbindung zwischen 23 und 27 p. C. Quecksilberoxyd, und einmal deutliche Anzeichen eines Cyangehaltes; da jedoch ohne die genaue Bestimmung des Alkaloidgehaltes die Analyse dieser Verbindung nicht als vollständig betrachtet werden kann, und diese noch weitere Versuche erheischt, so muss ich mich vorläufig mit diesen wenigen Angaben begnügen, und es dahingestellt sein lassen, ob dieser Körper nur eine Verbindung des Alkaloides mit Quecksilberoxyd ist, oder ob er eine complicirtere Zusammensetzung hat. Bei dem grossen Interesse, welches derartige Verbindungen darbieten, werde ich nicht ermangeln, später auf sie zurückzukommen und auch das Verhalten anderer Alkaloide in dieser Hinsicht zu untersuchen.

Rhodanwasserstoffsaures Nitroharmidin scheidet sich beim Zusammenmischen verdünnter kalter Lösungen von Nitroharmidinsalzen und Rhodankalium in überaus seinen, ziemlich sarblosen Krystallnadeln aus; heisse Lösungen bleiben dabei klar und setzen erst beim Erkalten sehr lange haarförmige Nadeln ab.

Schwefelsaures Nitroharmidin. 1. Neutrales Salz. Man erhält es, wenn man frisch gefälltes Alkaloid mit warmem Wasser anrührt, dem Gemenge eine zur Auflösung nicht hinreichende Menge Schwefelsäure zusetzt, filtrirt und nun erkalten lässt, wobei sich das Salz in hellgelben Nadeln ausscheidet. 2. Saures Salz. Zu der vom neutralen Salze abfiltrirten Mutterlauge setzt man einen grossen Ueberschuss von concentrirter Schwefelsäure hinzu und überlässt die dadurch warm gewordene Flüssigkeit der Ruhe, wobei sich das Salz in hellgelben Nadeln ausscheidet.

Salpetersaures Nitroharmidin ist schon in Wasser schwer löslich, noch viel schwerlöslicher aber in verdünnter Salpetersäure, weshalb auch alle Lösungen anderer Salze des Nitroharmidir durch Salpetersäure sehr bald gefällt werden. Das Salz scheidet sich dann gewöhnlich zuerst in sehr hellgelben Nadeln aus, welche jedoch, wenn sie in der sauren Flüssigkeit bleiben, sich allmählich in körnige rhomboëdrische dunkler gelb gefärbte Krystalle 'umwandeln. Ein eigenthümlich krystallisirtes Produkt erhält man, wenn man frisch gefälltes Alkaloid mit Wasser von der gewöhnlichen Temperatur anrührt; diesem Gemenge zuerst cinige wenige, zur Auflösung nicht hinreichende Tropfen Salpetersäure, dann aber verdünntes Ammoniak vorsichtig bis zur beginnenden Ausscheidung von Alkaloid zusetzt, nun filtrirt und die Flüssigkeit der Ruhe überlässt. Dabei scheidet sich allmählich eine kleine Menge einer tiefgelben Substanz aus, welche sich unter dem Mikroskop als lange, mannigfach gekrümmte, gewundene, gedrehte und in einander verslochtene, büschelförmig von einem gemeinschaftlichen Centro ausgehende Bänder darstellt. Setzt man zu der von ihnen absiltrirten Flüssigkeit von neuem unter Umrühren so lange tropsenweise höchst verdünntes Ammoniak hinzu, bis sie bleibend trübe geworden ist, ohne jedoch einen sichtbaren Niederschlag zu enthalten, so 'scheidet sich beim Stehen eine neue Menge dieses bandförmigen Körpers aus, und sogar als ich einmal so viel Ammoniak zugesetzt hatte, dass ein geringer Niederschlag sichtbar war, verwandelte sich dieser bald in den bandartigen Körper, während gleichzeitig noch viel mehr davon sich ausschied, nur waren die so schnell gebildeten Bänder zwar eben so kraus und lockig, aber weit feiner und mehr fadenformig als die allmählich entstandenen. In Wasser ist diese Substanz etwas löslich, wovon man beim Auswaschen sich zu überzeugen Gelegenheit hat, denn wie lange man auch dieses sortsetzt, immer erhält man ein schwach gelbgefärbtes Waschwasser, welches sich mit Ammoniak trübt und einen geringen Niederschlag absetzt. Bei diesem fortgesetzten Auswaschen mit kaltem Wasser konnte ich keine Formveränderung des Präparates bemerken, kocht man es aber mit Wasser, so ändert es sich sehr bald in ein nadelförmiges Produkt um, während ein Theil davon sich auflöst und aus der von den Nadeln absiltrirten Flüssigkeit durch Ammoniak gefällt werden kann. Bei der gewöhnlichen Temperatur wird es weder von Ammoniak, noch von Aetzkalilösung verändert, was wahrscheinlich seiner geringen Löslichkeit in Wasser zuzuschreiben ist; unter Mitwirkung von Warme aber wird es durch alkalische Flüssigkeiten in Nadeln

verwandelt. In Alkohol ist es in der Wärme ziemlich leicht löslich und scheidet sich bei und nach dem Erkalten wenigstens theilweise unverändert wieder ab, obgleich nicht in so charakteristischer Form, wie man es aus wässrigen Lösungen erhält. Alles dies liess mich vermuthen, dass ich es hier mit einem basisch-salpetersauren Salze des Nitroharmidin zu thun habe, und diese Meinung bestätigte sich dadurch, dass, als ich eine etwas grössere Menge der fraglichen Substanz mit einer Auflösung von Aetzstrontian kochte, die absiltrirte Flüssigkeit unter Zutritt von Kohlensäure zur Trockne verdampste, und den Rückstand mit wenig Wasser auszog, in dem Filtrate durch Schwefelsäure ein bedeutender Niederschlag entstand. Eine quantitative Untersuchung dieser Verbindung, welche ich nur aus der Lösung der salpetersauren, nicht aber des chlorwasserstoffsauren und essigsauren erhalten konnte, habe ich deshalb nicht vorgenommen, weil mir keine binreichende Menge davon zu Gebote stand und ich auch für die Reinheit des Präparates keine hinreichende Garantie hatte; ich muss daher diesen so wie mehrere andere interessante Punkte im Verhalten der Salze des Nitroharmidin auf eine spätere Zeit verschieben.

Essigsaures Nitroharmidin. Löst man Nitroharmidin in einem kochenden Gemische von Alkohol und concentrirter Eșsigsäure, worin es leicht löslich ist, und überlässt diese Auslösung der Ruhe, so bilden sich in ihr nach einiger Zeit gelbe durchsichtige, regelmässige (oktaëdrische?) und gut ausgebildete Krystalle, welche eine Verbindung des Alkaloides mit Essigsäure sind. Diese Krystalle trüben sich schon, wenn man sie nach dem Herausnehmen aus der Mutterlauge mit Wasser abspült, und beim längeren Liegen in Wasser zersetzen sie sich allmählich, indem ein Theil davon sich auflöst und Nitroharmidin sich ausscheidet. Beim Kochen mit Wasser geht diese Zersetzung sehr schnell durch die ganze Masse der Krystalle vor sich, welche dann, wenn sie auch theilweise ihre äussere Form beibehalten, in ein Hauswerk seiner Nadeln von Nitroharmidia umgewandelt sind. Mit dieser Zersetzung des essigsauren Salzes, welche an das Zerfallen mancher Metallsalze in saure und basische Verbindungen erinnert, steht der Umstand im Zusammenhange, dass aus einer wässrigen Lösung des Nitroharmidin in Essigsäure sich beim Einkochen der Lösung, sobald sie eine gewisse Concentration erreicht hat, Alkaloid in nadelförmigen Krystallen ausscheidet, ähnlich wie dies auch beim Harmin der Fall ist.

Chromeauree Nitroharmidin. Lösungen von Nitroharmidinsalzen geben sowohl mit neutralem als mit saurem chromsauren Kali krystallinische Niederschläge der entsprechenden chromsauren Verbindungen, welche beim Erhitzen im trocknen Zustande dieselben Erscheinungen zeigen, welche ich beim chromsauren Harmalin beschrieben habe. Das Resultat dieser Zersetzung ist ein gelbes, vom Nitroharmidin verschiedenes Alkaloid, das ich jedoch bis jetzt in zu geringer Menge erhalten habe, um weitere Untersuchungen damit anstellen zu können.

#### Anderweitige Verbindungen des Nitroharmidia.

#### Nitroharmidin und Silberoxyd.

Das Silberoxyd geht mit dem Nitroharmidin eine Verbindung ein, welche sehr viel Aehnlichkeit mit der beim Nitroharmalidin beschriebenen hat. Man erhält sie als dunkel orangerothe, ziemlich durchsichtige Gallerte, wenn man einer vollkommen neutralen Lösung von salpetersaurem Nitroharmidin eine Silberlösung zusetzt, welche auf die bei der entsprechenden Nitroharmalidinverbindung angegebene Weise bereitet ist. Gleich dieser letztern zieht sich auch diese Gallerte beim Trocknen zu sesten braunrothen amorphen Stücken zusammen, welche in ihrem Ansehen viel Aehnlichkeit mit dem compacten sogenannten amorphen Phosphor haben.

#### Nitroharmidin und Jod.

#### Jodnitroharmidin.

Das Nitroharmidin vermag sich mit dem Jod direct zu verbinden, ohne dabei irgendwie in seiner Zusammensetzung verändert zu werden. Das dadurch entstehende Jodnitroharmidin liesert ein neues Beispiel der vor einer Reihe von Jahren zuerst von Pelletier entdeckten Art von Verbindungen, und zwar ein um so interessanteres, als einerseits keinerlei Nebenprodukte bei seiner Bildung eine Rolle spielen, andererseits aber der neue Körper sehr leicht wieder vollständig in Jod und unverändertes Nitroharmidin zersällt werden kann. Man erhält diesen Körper,

wenn man Lösungen von Nitroharmidin und von Jod in Alkohol oder in Steinkohlenöl zusammenbringt; selbst wenn die Lösungen kochend heiss sind, findet augenblicklich eine Ausscheidung eines krystallinischen Produktes statt. Am besten verfährt man so, dass man der heissen Lösung des Alkaloides in Steinkohlenöl so lange eine Lösung von Jod in Steinkohlenöl zusetzt, bis ein durch die purpurrothe Farbe der Flüssigkeit erkennbarer Ueberschuss von Jod vorhanden ist, dann sogleich filtrirt und mit so erhaltene Jodnitroharmidin Steinkohlenöl auslaugt. Das bildet ein lockeres wolliges Hauswerk mikroskopischer Nadeln von gelbbrauner Farbe; es ist in Wasser, Alkohol, Aether und Steinkohlenöl in der Kälte so gut als unlöslich, und auch in der Wärme nur höchst wenig löslich. Es kann ohne Zersetzung bis 100° erhitzt werden, sowohl in trocknem Zustande, als auch beim Kochen mit Wasser; bei fortgesetztem Kochen mit Alkohol zersetzt es sich aber ganz allmählich so, dass eine geringe Menge Jod mit den Dämpfen des Alkohols entweicht und Nitroharmidin frei wird. Viel schneller und vollkommen findet dieses Zerfallen in Jod uud Nitroharmidin statt, wenn man die Verbindung mit verdünnter Schwefelsäure kocht; es löst sich dann bald alles zu einer braungelben Flüssigkeit auf, und es entweicht ziemlich bald alles Jod als solches mit der charakteristischen Farbe seiner Dämpfe, während in der Lösung nichts als reines schwefelsaures Nitroharmidin nebst überschüssiger Schwefelsäure zurückbleibt. Dieses Verhaltens habe ich mich zur Analyse der Verbindung bedient, welche mir folgende Resultate geliefert hat.

0,422 Grm. der lufttrocknen Verbindung wurden in einer Retorte mit verdünnter Schwefelsäure übergossen und so lange destillirt, bis nicht nur alle Joddämpfe verschwunden waren sondern auch das übergehende Wasser nicht mehr von etwas aufgelöstem Jod gelblich gefärbt war. Das in einem mit Eis umgebenen Kolben aufgefangene Destillat wurde nun so lange mit einer titrirten Auflösung von unterschwefligsaurem Natron versetzt, bis sie vollkommen entfärbt war, und auf diese Weise die Menge des aufgefangenen Jods bestimmt, welche 0,205 Grm. oder 48,58 p. C. betrug. Ein zweiter Versuch gab von 0,426 Grm. Substanz 0,208 Grm. oder 48,82 p. C. Jod. Diese Mengen entsprechen ziemlich genau zwei Doppelatomen Jod auf ein Atom Nitroharmidin, und bei der Vergleichung der berechneten Zahlen

mit den gefundenen ergiebt sich eine hinreichende Uebereinstimmung, um dies Verhältniss als die wahre Zusammensetzung zu betrachten.

In 100 Theilen.

Berechn. Gefund.
I. II.

1 At. Nitroharmidin 3215,58 50,34

2 Doppelatome Jod 3171,98 49,66 48,58 48,82

6387,56 100,00

Bei einem synthetischen, mit gleichen Gewichtsmengen von Nitroharmidin und Jod angestellten Versuche erhielt ich nahezu eine der Berechnung entsprechende Menge Jodnitroharmidin, und dies ist eine weitere Bestätigung für die Richtigkeit des obigen Verhältnisses sowohl, als auch dafür, dass bei der Bildung des Jodnitroharmidins keinerlei Nebenprodukte eine Rolle spielen.

Man könnte diesen Körper als Nitroharmalidin betrachten, in welchem zwei Aequivalente Wasserstoff gegen zwei Aequivalente Jod ausgetauscht worden sind, und von dieser Ansicht ausgehend wollte ich versuchen, ob es nicht gelänge, durch Hülfe von Schwefelwasserstoff das Jod darin wiederum gegen Wasserstoff auszutauschen und auf diese indirecte Weise Nitroharmidin in Nitroharmalidin überzuführen. Meine Bemühungen sind jedoch in dieser Hinsicht erfolglos gewesen, eben so wie es mir nicht gelingen wollte, Nitroharmidin direct durch Schwefelwasserstoff in seiner Zusammensetzung zu verändern. Ammoniumsulfhydrat scheint bei der gewöhnlichen Temperatur gar nicht auf das Jodnitroharmidin einzuwirken, kochend aber wird dieses sehr schnell in Nitroharmidin übergeführt. Ganz eben so verhalten sich übrigens auch Aetzkalilösung und Ammoniak.

Gegen Chlorwasserstoffsäure scheint sich das Jodnitroharmidin als eine Base zu verhalten; es nimmt nämlich beim Uebergiessen damit augenblicklich eine schwarze Farbe an, und durch das Mikroskop erkennt man, dass dabei die Nadeln des Jodnitroharmidin sich mit noch sehr viel feineren Nadeln einer dunkelgefärbten Verbindung überkleiden. In einem Tropfen auf einer Glasplatte dunstet dabei bald Jod ab und es bleibt endlich wenigstens grossentheils nur chlorwasserstoffsaures Nitroharmidin zurück, was an das gleiche Verhalten des Hydrocyanharmalidin erinnert. Uebergiesst man Jodnitroharmidin mit Alkohol und

Chlorwasserstoffsäure, so löst es sich beim Erhitzen leicht darin vollkommen zu einer brandgelben Flüssigkeit auf, welche beim Erkalten durch Ausscheiden höchst seiner, langer, haarsörmiger, schwarzer, mikroskopischer Krystalle sast ganz erstarrt. Ein krystallinisches Produkt, theils in Nadelsorm, theils als rundliche Körner, beide von schwarzer Farbe, erhält man serner, wenn man einer alkoholischen Lösung von chlorwasserstoffsaurem Nitroharmidin alkoholische Jodlösung zusetzt; ob aber diese schwarzen Produkte in der That das chlorwasserstoffsaure Salz des Jodnitroharmidin sind, oder einer andern Klasse von Körpern angehören, wird erst eine weitere aussührliche Untersuchung über das in vieler Hinsicht so interessante Jodnitroharmidin zeigen, für welche es mir für den Augenblick an dem nöthigen Materiale sehlt. Mit andern Säuren konnte ich bisher keine analogen Verbindungen hervorbringen.

Bemerkenswerth ist das Verhalten des Jodnitroharmidins zur Cyanwasserstoffsäure und zur Essigsäure. In concentrirter alkoholischer Cyanwasserstoffsäure löst ès sich bei der gewöhnlichen Temperatur schon in bedeutender Menge, und bildet damit eine nur wenig gelblich gefärbte Lösung, aus welcher sich beim Verdunsten eines Tropsens auf einer Glasplatte ein rothbrauner krystallinischer Körper ausscheidet, den man für unverändertes Jodnitroharmidin zu halten geneigt sein könnte. Bereitet man aber durch Hülfe von Wärme eine gesättigte Auflösung, so bilden sich in dieser beim Erkalten rubinrothe prismatische, nicht mehr mikroskopische Krystalle, welche, wie mir eine damit auf die oben angegebene Weise ausgeführte Bestimmung des Jodgehaltes zeigte, eine bedeutend geringere Menge davon enthalten. Diese Krystalle sind also offenbar ein ganz anderer Körper, welcher, eben so wie der beim Verdunsten der Cyanwasserstoffsäure sich ausscheidende, ein genaueres Studium verdient. Concentrirle. Essigsäure löst in der Siedhitze ebenfalls Jodnitroharmidin in reichlicher Menge auf, und bildet damit eine braune Lösung. aus welcher sich beim Erkalten dunkelgefärbte Krystalle ausscheiden.

Brom und Chlor scheinen sich nicht direct mit dem Nitrormidin verbinden zu können, sondern wirken zersetzend darauf und es entstehen dabei Produkte, welche ich in einem bendern Kapitel aussührlicher beschreiben werde.

(Fortsetzung folgt.)

## LXXVII.

## Ueber die Zusammensetzung des Thymianöls.

Von

#### A. Lallemand.

(Compt. rend. Sept. 1853, p. 498.)

Die nähern Bestandtheile der ätherischen Oele lassen sich nur durch fractionirte Destillation trennen, und auch hierdurch ir unvollkommen, wenn ihre Siedepunkte einander nahe liegen. es ist der Fall bei dem *Thymianöl*; dasselbe setzt mit der it eine kleine Quantität Steafopten ab, welches zur Hälste das il bildet und dessen Gegenwart bei den bisherigen Untersuungen trotz seiner grossen Menge übersehen worden ist.

Dieses Stearopten, das der Kürze wegen Thymol genannt irden soll, ist eine durch seine Eigenschasten wohl charakterite Verbindung. Man erhält es durch Verdunsten seiner alkolischen Lösung leicht in durchscheinenden rhomboidalen Taln krystallisirt. Bisweilen scheidet es sich auch aus dem Gel Form schieser Prismen mit rhombischer Basis aus, deren umpse Kanten abgestumpst sind, und die, wie sich aus der essung der Winkel ergiebt, dem monoklinoëdrischen System gehören. Das Thymol hat einen schwachen Thymiangeruch id einen äusserst piquanten, psessendert bei einer contenten Temperatur von 230° C. Es kann bei gewöhnlicher imperatur sehr lange slüssig bleiben, geht jedoch in den sesten istend wieder über, wenn man Bruchstücke der sesten Masse

hineinbringt. Diese Eigenschaft, slüssig zu bleiben, ist eine der Ursachen, welche die Entdeckung des Thymols unter den Destillationsprodukten verhinderte. Es ist leicht löslich in Alkohol und Aether, wenig in Wasser, kann jedoch durch letzteres aus der alkoholischen Lösung nicht gefällt werden. Rotationsvermögen besitzt es nicht, aber im festen Zustande verhält es sich in Folge seines krystallinischen Gefüges wie die doppeltbrechenden Mittel gegen polarisirtes Licht. Die Formel ist, wie sich aus 5 übereinstimmenden Analysen und auf 4 Volumina Dampf bezogen ergab,  $C_{20}H_{14}O_2$ ; dieselbe unterscheidet sich also von der des Camphers der Laurineen nur durch ein Minus von 2 Aequiv. Wasserstoff.

Das Thymol färbt Lakmus nicht, kann sich jedoch mit kaustischem Kali und Natron verbinden. Es löst sich bei geringer Temperaturerhöhung in concentrirter Schwefelsäure; beim Erkalten gesteht das Gemisch zu einer krystallinischen, in Wasser leicht löslichen Masse. Die mit kohlensaurem Blei oder Baryt gesättigte Lösung bildet beim Verdunsten Salzkrusten, die aus einer Lösung von absolutem Alkohol krystallisiren. Mittelst eines dieser beiden Salze erhält man leicht alle übrigen thymolschwefelsauren Verbindungen und die Thymolschwefelsaure (acide sulphothymique) selbst; jene haben die Formel C<sub>20</sub>(H<sub>13</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>)O<sub>2</sub>+RO, die Säure entsteht demnach wie alle analogen Doppelsäuren durch Verbindung von 1 Aeq. Thymol mit 2 Aeq. Schwefelsäure.

Chlor verbindet sich im dissusen Lichte energisch mit dem Thymol, es entwickelt sich Salzsäure und nach Beendigung der Reaction erhält man eine klebrige, gelbliche Flüssigkeit von anhastendem campherähnlichen Geruch; ihre Formel ist

## $C_{20}H_8Cl_6O_2$ .

Salpetersäure wirkt ebenfalls kräftig auf Thymol und verharzt dasselbe; setzt man die Einwirkung bis zum Verschwinden der harzigen Masse fort; so krystallisirt eine grosse Menge Oxalsäure.

Die Eigenschaft des Thymols, sich mit kaustischem Kali und Natron zu verbinden, giebt ein Mittel, dasselbe im Thymianol nachzuweisen und von den übrigen Bestandtheilen zu trennen. Doveri fand, dass das Oel bei der Destillation zwei Flüskeiten liesert; die eine siedet zwischen 175 und 180° C., die dere zwischen 225 und und 235° C.; die letztere besteht sast raus Thymol, und bringt man einige Stückchen sestes Thylin dieselbe, so gesteht sie in wenigen Tagen. Der zwischen 5° und 225° übergehende Theil enthält von derselben Substanz ich über ein Drittel seines Gewichts; man gewinnt sie durch handlung mit einer concentrirten Lösung von kaustischem itron. Das Stearopten löst sich, und nach dem Abgiessen sausschwimmenden Oels verdünnt man mit Wasser und sätt mit Salzsäure; das sich slüssig abscheidende Thymol erstarrt kurzer Zeit.

Der slüssigste Theil des Oels enthält auch noch eine beichtliche Menge Thymol, das man auf dieselbe Weise ahheidet. Die vollständige Reinigung des ersteren gelingt nur rich wiederholte Destillation mit kaustischem Kali. Man erhält einen farblosen Kohlenwasserstoff von angenehmem Thymianruch, welcher bei 165° siedet.

Das Thymen ist dem Terpenthinöl isomer; seine Dämpse hen dieselbe Dichtigkeit; es verbindet sich mit Salzsäure und abt einen stüssigen Campher, welcher mit der sesten Chlorisserstoffverbindung des Camphens gleiche Zusammensetzung t. Das Thymen und seine Verbindung drehen wenigstens nach r Reinigung die Polarisationsebene nicht.

Aus diesen Untersuchungen ergiebt sich, dass das Thyianöl hauptsächlich zwei Bestandtheile enthält, das Thymen,
nen- mit dem Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoff, und
is Thymol, von welchem man annehmen kann, dass es durch
ibstitution aus ersterem entsteht, indem das Thymen 4 Aeq.
inerstoff aufnimmt und 2 Aeq. Wasser abgiebt:

$$C_{20}H_{16} + O_4 = C_{20}H_{14}O_2 + 2HO.$$

Zu demselben Molecular - Typus gehören folgende Verbiningen:

> $C_{20}H_{16}$  Thymen,  $C_{20}(H_{14}O_2)$  Thymol,  $C_{20}(H_8Cl_6O_2)$  gechlortes Thymol,

 $C_{20}[H_{13}(S_2O_5)O_2]$  wasserfreie Thymol-Schweselsäure.

Journ. f. prakt, Chemic. LX. 7.

Die Formel des sauerstoffhaltigen flüssigen Bestandtheils des Kümmelöls ist nach der Correction Gerhardt's mit der des Thymols identisch; letzteres würde also dem Carvacrol isomer sein. —

## LXXVIII.

## Ueber das Chinawachs.

Von

#### Hanbury.

(Journ. de Pharm. et de Chim. Aug. 1853, pag. 136.)

(Im Auszug.)

Das Chinawachs, welches gleichzeitig unter dem Namen weisses Insectenwachs (cire blanche d'insecte), japanesisches Wachs etc. im Handel vorkommt, ist, obgleich es eines der interessantesten aus China stammenden Produkte ist, sast nur dem Namen nach bekannt. Brodie hat die wesentlichsten chemischen Eigenschaften beschrieben, allein über Ursprung, Bereitung und industrielle Anwendung desselben wissen wir nur wenig. Es besitzt die ausserordentliche Weisse und den Glanz des Wallraths, schmilzt aber erst bei 83°, wodurch es zu technischen Zwecken sehr brauchbar wird. Es ist übrigens nicht ein rein vegetabilisches Exsudat, wie z. B. das Wachs von Myrica cerifera, sondern das durch den Stich eines Insectes (einer neuen Coccus-Art) hervorgebrachte Secretionsprodukt gewisser Bäume. Man hat es vielsach mit andern Produkten verwechselt, z. B. mit dem sogenannten weissen Lack (laque blanche), der Secretion von Coccus ceriferus, serner mit den von Flata limbata, Flata nigricornis etc. gelieserten Substanzen. Allein der weisse Lack ist spröder und halbdurchscheinend, schmilzt bei 62°, löst sich in Alkohol und Aether und wird durch fixe Alkalien unvollständig verseift. Die wachsartige Substanz von Flata limbata ist in Wasser leicht löslich und schmilzt nicht, sondern brennt und zersetzt sich beim Erhitzen.

William Lockart, der eine Reise durch China unternahm, hat eine Probe des rohen Chinawachses nach London geschickt; dasselbe enthielt noch das Insect, durch welches es hervorgebracht wird, in verschiedenen Stufen der Entwicklung, und war zum Theil noch in der Baumrinde incrustirt. Westwood, der die Proben untersuchte, fand, dass das Insect eine neue Coccus-Art sei, und schlägt für dasselbe den Namen Coccus sinensis vor. Das Wachs selbst bildet um den Zweig herum eine weisse, sammetartige, fasrige Decke, die ungefähr 2/10 Zoll dick ist.

Ueber die Erzeugung des Wachses wird Folgendes berichtet: Im März und April jedes Jahres suchen die Bewohner gewisser Districte von China und Japan die Cocons, welche die Eier des Coccus sinensis enthalten, wickeln sie in Ingwerblätter und hängen dieselben an den Zweigen gewisser Bäume, über deren Natur noch einiger Zweifel herrscht, auf. Nach 8 bis 30 Tagen kriecht das Insect aus, das ungefähr die Grösse eines Hirsekorns hat, und hestet sich an die Zweige oder Blätter der Bäume an. Manché sagen, wenn der Boden mit Rasen bedeckt sei, gingen sie in denselben hinab, weshalb ihn die Chinesen sorgfältig ent-Bald bildet sich da, wo das Insect sitzt, eine weisse wachsartige Secretion, welche sich vermehrt, bis sie den ganzen Baum bedeckt. Das Insect selbst entwickelt sich dabei mehr und mehr, aber es kommt ein Zeitpunkt, in welchem die Menge der Insecten in dem Maasse abnimmt, in welchem sich die Secretion vermehrt, weshalb man vermuthet hat, das Insect verwandle sich selbst in Wachs. Im Juni oder Juli nimmt man das Wachs von den Zweigen ab, was bald mehr, bald weniger leicht gelingt. Der zurückbleibende Theil liesert die zur weitern Fortpflanzung erforderlichen Cocons.

Ueber die Natur der zur Zucht sich eignenden Bäume herrscht, wie gesagt, noch einiger Zweisel. Aus den Bruchstücken von Rinde, die sich in den von Lockart gesendeten Proben sanden, konnte dieselbe nicht bestimmt werden. St. Julien sührt Rhus succedanea, Ligustrum lucidum, Hibiscus syriacus und eine vierte Pslanzengattung an, deren botanischer Name unbekannt ist, und behauptet, dass sich dieselben in gleicher Weise zur Wachsbereitung eigneten. Fortune zweiselt, dass sich das Insect wesentlich von diesen Pslanzen nähren

könne, und bezeichnet eine dem Fraxinus ähnliche als diejenige, auf welchen das genannte Insect lebe.

Die chemischen Eigenschasten des Wachses sind von Brodie genau untersucht worden (s. dies. Journ. XLVI, 30).

Die Menge Chinawachs, welche jährlich producirt wird, heläust sich durchschnittlich auf 400,000 Psund, im Werthe von ungefähr 600,000 Fr. Doch wird sast die ganze Menge in China selbst consumirt, und namentlich zu Lichtern verarbeitet; doch bedient man sich des Wachses auch als Heilmittel zu innerm und äusserm Gebrauch. Es soll Schmerzen lindern, Kräste erneuern, das Heilen der Knochenbrüche besördern etc.

## LXXIX.

# Ueber eine neue Methode zur Bestimmung des Chlornatriums und Harnstoffs im Urin.

Von

## J. Liebig.

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LXXXV, p. 289.)

Die neue Methode ist eine voluminometrische (Titrirmethode) und beruht auf folgenden Thatsachen:

- 1. Eine Auslösung von Harnstoff giebt mit salpetersaurem Quecksilberoxyd einen unlöslichen Niederschlag (s. dies. Journ. LX, p. 122 C.), mit Sublimatlösung keinen. Wenn man daher zu einer Harnstofflösung Kochsalz und dann salpetersaures Quecksilberoxyd fügt, so entsteht anfangs kein Niederschlag, weil das Kochsalz sich mit dem Quecksilbersalz in salpetersaures Natron und Sublimat umsetzt. Erst wenn dieses völlig geschehen, entsteht bei weiterem Zusatz des salpetersauren Quecksilberoxyds der Niederschlag aus Harnstoff-Quecksilberoxyd.
- 2. Versetzt man eine verdünnte Harnstofflösung tropfenweise mit salpetersaurem Quecksilberoxyd, neutralisirt hierauf

To Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron und fährt so fort, absechselud das Quecksilbersalz und dann das kohlensaure Natron ezusetzen, so fählt zu einer gewissen Zeit nicht mehr ein weisser, undern ein gelber Niederschlag von Quecksilberoxyd oder basch-salpetersaurem Quecksilberoxyd. Der weisse ist die oben wähnte Verbindung von Harnstoff-Quecksilberoxyd.

3. Gewöhnliches phosphorsaures Natron bewirkt in Subliaulösung keinen, in salpetersaurem Quecksilberoxyd einen
eissen flockigen Niederschlag, der nach einiger Zeit krystalliisch wird. Giesst man zu der Lösung beider Salze gleich nach
wer Vermischung eine Lösung von Chlornatrium, so verschwindet
er weisse Niederschlag, weil sich das phosphorsaure Queckilberoxyd in Quecksilberchlorid und phosphorsaures Natron
msetzt.

Um nun das Chlornatrium im Harn zu ermitteln, bereitet en sich eine titrirte Außösung remen salpetersauren Quecksilxyds und versetzt diese mit Harnstoff. Die Darstellung des Deccksilbersalzes geschieht entweder durch Außösung reinen Puecksilbers in Salpetersäure von 1,425 spec. Gew. und Abampfen zur Syrupsconsistenz, oder wenn man kein reines Quecksilber hat, durch Bereitung von salpetersaurem Quecksileroxydul, dessen Krystalle mit Salpetersäure ausgewaschen und Joun mittelst Salpetersäure in Oxydsalz übergeführt werden. Der Gehalt dieser Lösung an Quecksilbersalz muss vor ihrer Anwenjung ermittelt werden, und dies geschieht auf folgende Art: an bereitet sich eine zwischen 12-24° gesättigte Lösung von sinem Kochsalz und verdünnt 20 C. C. derselben mit 298,4 C. Wasser; da 10 C. C. der gesättigten Lösung 3,184 Grm. "Mornatrium enthalten, so entsprechen 10 C. C. der auf die ingegebene Weise verdünnten Lösung 0,200 Grm. Kochsalz. Von Meser verdünnten Lösung misst man 10 C. L. ab., setzt dazu 🖟 C. C. einer Lösung von Harnstoff, die in 100 C. C. 4 Grm. Barnstoff, also in 1 C. C. 0,004 Grm. enthält, und fügt zu liesem Gemisch aus einer Bürette tropfenweise unter stetem Umühren die verdünnte Lüsung des salpetersauren Quecksilberoxyds hinzu. Sobald in der Flüssigkeit die erste bleibende Prübung entsteht, ist der Versuch beendet Die Quecksilberalzlösung darf nicht zu concentrirt sein, am zweckmässigsten mmt man sie so ab, dass 20 C. C. derselben 0,200 Grm.

Kochsalz entsprechen. Die Flüssigkeit, in welcher das Chlornatrium bestimmt werden soll, darf weder andere Salze, noch einen Ueberschuss an Harnstoff enthalten, weil die Verbindung des salpetersauren Quecksilberoxyds mit Harnstoff sowohl in Salzlösungen, als auch in harnstoffreichen Flüssigkeiten weniger löslich ist, als in blosser Kochsalzlösung. Da nun der Urin in der Regel mehr Harnstoff enthält, als die oben bezeichnete Normalkochsalzlösung, und dieser Harnstoff dem salpetersauren Quecksilberoxyd Salpetersäure entziehen, also eine frühere Trübung veranlassen würde, so fügt man zu den 10 C. C. der Normalkochsalzlösung (die mit 3 C. C. Harnstofflösung vermischt ist) 5 C. C. einer kalt gesättigten Lösung von schweselsauren Natron und titrirt erst damit die Quecksilbersalzlösung. Dann erhält man durch die Entstehung eines gelben Niederschlags das sichere Zeichen für die beendete Operation, indem sich Turpethum minerale bildet, welches nicht eher niederfällt, als bis alles Kochsalz sich in Sublimat umgewandelt hat.

Versetzt man ein Gemisch von Harnstoff und schweselsaurem Natron mit salpetersaurem Quecksilberoxyd, so entsteht sogleich ein weisser Niederschlag, der Schweselsäure, Quecksilberoxyd und Harnstoff enthält, und noch unlöslicher ist, als die entsprechende salpetersaure Verbindung. Enthält aber jene Lösung gleichzeitig Kochsalz, so entsteht der Niederschlag nicht eher, als bis alles Kochsalz in Sublimat umgesetzt ist. Dies sind ja aber ungefähr die Umstände, welche eintreten, wenn man Urin auf seinen Chlornatriumgehalt zu untersuchen hat. Wenn man daher die Quecksilbersalzlösung mit Zusatz von schweselsaurem Natron in der oben angegebenen Art titrirt, so wird dieselbe unmittelbar zur Titrirung des Kochsalzes im Harn anwendbar sein. —

Die Genauigkeit dieser Methode giebt nach den Versuchen Liebig's der Chlornatriumbestimmung mittelst salpetersauren Silberoxyds nichts nach und hat vor dieser noch den Vortheil, dass die Beendigung der Operation durch Bildung einer Trübung in einer bis dahin klaren Flüssigkeit angezeigt wird.

Um nun den Kochsalzgehalt des Harns zu ermitteln, ist es nöthig, zuvörderst die andern Salze, namentlich die phosphorsauren, zu entfernen. Dies bewerkstelligt der Verf. durch Zusatz einer Lösung von salpetersaurer Baryterde und Baryterdebydrat zum Harn: Man mischt 1 Vol. kalt gesättigte salpetersaure Barytlösung mit 2 Vol. Barythydrat und setzt von diesem Gemisch 1 Vol. zu 2 Vol. des zu prüfenden Harns, filtrirt vom entstandenen Niederschlag ab und neutralisirt das Filtrat mit Salpetersäure. 15 C. C. dieser Flüssigkeit (welche 10 C. C. Urin entsprechen) werden dann mit der Quecksilbersalzlösung titrirt, von welcher jedes C. C. 0,010 Grm. Kochsalz anzeigt.

Die Bestimmung des Harnstoffs im Urin beruht auf dem oben unter 2. angeführten Verhalten des Harnstoffs. Die salpetersaure Quecksilberoxydlösung wird so titrirt, dass 1 C. C. derselben 0,01 Grm. Harnstoff angiebt, dann entstebt nicht nur die Verbindung von 1 At. Harnstoff mit 4 At. Quecksilberoxyd, sondern es ist auch noch ein kleiner Ueberschuss von Quecksilberoxyd vorhanden, welcher die Beendigung der Operation anzeigt. 10 C. C. müssen 0,772 Grm. Quecksilberoxyd enthalten, von denen selbst in verdünnten Flüssigkeiten für die Ausfällung von 0,100 Grm. Harnstoff nur 0,720 Grm. erforderlich sind; jedes C. C. enthält also einen Ueberschuss von 0,0052 Grm. Quecksilberoxyd. Die Quecksilberoxydlösung wird auf die oben angesührte Art bereitet und man titrirt sie solgendermaassen: 10 C. C. der concentrirten Lösung werden mit 3-4 C. C. einer kalt gesättigten Lösung von phosphorsaurem Natron vermischt und dazu sofort eine titrirte Lösung von Kochsalz tropfenweise gesetzt, bis der Niederschlag verschwunden ist (s. oben unter 3). Jedes C. C. der verbrauchten Kochsalzlösung, die am zweckmässigsten in 586,8 C. C. 0,6368 Grm. NaCl, also in 10 C. C. 0,10852 Grm. enthält, entspricht 0,02 Grm. Quecksilberoxyd. Die Lösung des salpetersauren Quecksilberoxyds verdünnt man am besten so, dass 10 C. C. 0,18 — 0,2 Grm. Quecksilberoxyd enthalten. Wenn man nun mit einer so vorläufig titrirten Quecksilberlösung den Harustoff des Urins ermitteln will, so prüft man ihren Gehalt zuvor mit einer normalen Harnstofflösung, deren je 10 C. C. 0,2 Grm. Harnstoff enthalten. Dann verdünnt man sie, bis 20 C. C. derselben allen Harnstoff ausfällen, oder in 10 C. C. einer normalen Lösung von 4 Grm. in 200 C. C. Wasser enthalten ist, d. h. bis 1 C. C. der Quecksilberlösung 0,01 Grm. Harnstoff anzeigt.

Ehe der Harn auf seinen Harnstoffgehalt geprüft werden kann, wird 1 Volum des oben erwähnten Gemenges von salpe-

tersaurer mit kaustischer Baryterde zu 2 Vol. des Harns gesetzt und der Niederschlag absiltrirt. Zu 15 C. C. des Filtrats setzt man, ohne zu neutralisiren und unter beständigem Umrühren so lange von der titrirten Quecksilberlösung hinzu, als sich noch ein Niederschlag bildet. Dann nimmt man ein wenig von der Flüssigkeit sammt dem Niederschlag auf ein Uhrglas und tropst ein wenig kohlensaures Natron dazu. Bleibt nach einigen Minuten der Niederschlag und die Flüssigkeit weiss, so wird von Neuem weiter titrirt, bis bei der oben erwähnten Probe durch kohlensaures Natron ein gelber Niederschlag entsteht.

Da aber die titrirte Quecksilberlösung in jedem C. C. eines kleinen Ueberschuss an Salz enthält, welcher die vollendete Fällung anzeigen soll, so kann daraus ein Fehler entstehen, wenn sie zu Flüssigkeiten gesetzt wird, deren Harnstoffgehalt bedeutend von demjenigen der Lösung abweicht, mittelst deren sie titrirt ist. Man vermeidet bei einer harnstoffreicheren Lösung diesen Fehler, wenn man nach dem ersten Versuch einen zweiter macht, in welchem zuvor den 15 C. C. Harn so viel Wasser hinzugefügt ist, als der Hälfte des Unterschiedes zwischen der im ersten Versuch verbrauchten Anzahl C. C. und der Zahl 30 entspricht. Denn 15 C. C. jener Lösung erfordern 30 C. C. Quecksilberlösung (mit einem Ueberschuss von  $5 \times 0.005 =$ 0,156 Grm. Oxyd), die 45 C. C. Mischung enthalten also für jedes C. C. einen Ueberschuss von 0,00347 Oxyd, welcher hinreichend ist, um die gelbe Färbung hervorzubringen. Enthielte aber z. B. die Harnstofflösung nicht 2 p. C., wie im vorigen Beispiel, sondern 4 p. C. Harnstoff, so sollten für 15 C. C. derselben 60 C. C. der Quecksilberlösung erforderlich sein, und die 75 C. C. Mischung enthielten dann in jedem C. C. einen Ueberschuss von 0,00416 Grm. Quecksilberoxyd und dies würde zu viel sein. Die Theorie verlangt 60 C. C. zur Ausfällung des Harnstoffs, aber in der Wirklichkeit bedarf man nur 59,27 C. C.

In einen umgekehrten Fehler verfällt man, wenn der zu prüfende Harn viel weniger Harnstoff enthält, als die Lösung, womit das Quecksilbersalz titrirt ist. Denn zieht man, um den Fehler zu vermeiden, von der Zahl der verbrauchten C. C. so viel mal 0,1 C. C. ab, als der Quotient von 5 in die Differenz zwischen der Zahl 30 und den verbrauchten C. C. beträgt. Erforderten z. B. 15 C. C. Urin (mit 1 p. C. Harnstoffgehalt)

25 C. C. Quecksilberlösung, so würde der wirkliche Gehalt an Harnstoff nicht 0,250, sondern 0,249 Grm. sein und es hätten eigenthich nur verbraucht werden sollen 24,9 C. C. Quecksilberlösung, es waren also  $0,1.\frac{30-25}{5}$  C. C. von 25 C. C. abzuziehen.

Ein anderer Fehler kann durch einen Gehalt an Kochsalz verursacht werden. Wenn nämlich das salpetersaure Quecksilberoxyd sich mit dem Chlornatrium in Sublimat und salpetersaures Natron umgesetzt hat, so entsteht durch kohlensaures Natron kein gelber Niederschlag, bis ein Ueberschuss des salpetersauren Quecksilberoxyds da ist. Versuche lehrten den Verf., dass bei einem Kochsalzgehalte des Harns von 1-1/2 p. C. 11/2 - 21/2 C. C. mehr von der Quecksilberlösung nöthig waren, als dem vorhandenen Harnstoff entsprach. Der Vers. räth daher, in einem solchen Falle von der Zahl der verbrauchten C. C. 2 C. C. abzuziehen und so jenen Fehler zu vermeiden. Handelt es sich blos um vergleichende Harnstoffproben in verschiedenen Urinen, deren Kochsalzgehalt in ziemlich kleinen Grenzen schwankt, so ist jene Correction nicht nöthig; bei absoluten Bestimmungen des Harnstoffs würde aber ohne dieselbe ein Fehler. von 0,015 — 0,02 Grm. begangen werden. Im letzteren Fall würde es daher immer besser sein, zuvor das Chlornatrium durch salpetersaures Quecksilberoxyd zu zersetzen, und hierfür schlägt der Vers. vor, eine Silberlösung anzusertigen, die in 1 C. C. 0,02901 Grm. salpetersaures Salz enthält, entsprechend 0,01 Grm. Chlornatrium, also übereinstimmend mit der zuerst erwähnten Quecksilberlösung, die zur Titrirung des Chlornatriums im Harn dient. Dann braucht man nur den Kochsalzgehalt des Urins zuerst mittelst der titrirten Quecksilberlösung zu untersuchen und hierauf zu 10 C. C. des Urins ein der Quecksilberlösung gleich grosses Volum der Silberlösung hinzuzusetzen. Die Untersuchung des Harnstoffs giebt darnach genaue Resultate.

## LXXX.

## Analyse der Asche von Bromus-Arten.

#### Von M. v. Orth und J. Stanck.

## (A. d. Sitzungsberichten d. mathem.-naturw. Klasse der kais. Akademie d. Wissensch. Bd. XI, p. 374.)

Die Bromus-Arten, welche zur Analyse verwendet wurden, waren im botanischen Garten gezogen und die Halme und Blätter von Herrn. Prof. Koste letzky zur Analyse überlassen worden. Es waren die Halme und Blätter von Bromus inermis, asper, pubescens, lawus, Biebersteinii, canadensis und multiflorus, zu gleichen Theilen zusammengemischt. 100 Theile des lustrocknen Materials gaben 8,48 Asche.

100 Theile Asche enthielten nach Abzug von Kohle und Kohlensäure:

Kieselsäure	35,96		
Phosphorsäure	10,28		
Schwefelsäure	4,89		
Eisenoxyd	7,69		2,30
Kalk	5,50		1,57
Bittererde	1,17		0,45
Kali	9,30		1,58
Natron	21,42		5,53
Chlornatrium	3,79		•
	100,00	Sauerstoff	11,43

Das Gemenge der Bromus-Arten wurde wiederholt mit. Wasser ausgekocht, die Auszüge eingedampft und eingeäschert, ferner wurde bestimmt, wieviel Kiesclsäure in dieser Asche enthalten sei. Die Menge von Bromus, welche mit Wasser ausgezogen wurde, war ebenfalls dem Gewichte nach bestimmt. Das Ergebniss war Folgendes:

2,0923 Asche aus dem wässrigen Extracte gaben 0,1145 Kieselsäure oder 5,47 p. C. 25,0058 Bromus-Blätter und Halme gaben an Asche aus dem wässrigen Auszuge 1,9187 oder 7,67 p. C., folglich geben 100 Theile der Blätter und Halme 0,418 Kieselsäure an das Wasser beim Kochen ab.

#### Hawranck: Ueber Mergel, Hippuritenkalk u. Bronze. 443

Die Asche des gesammten Bromus gab 35,96 p. C. Kieselure und 100 Theile gaben 8,48 Asche.

Die Menge der Kieselsäure, die durch Kochen mit Wasser sgezogen werden kann, verhält sich daher zur Menge der nzen Kieselsäure wie 13,78: 100, oder die Menge der löshen Kieselsäure zu der Menge der nicht durch Wasser ausehbaren, wie 13,78: 86,22 oder wie 1: 6,257.

#### LXXXI.

#### Themische Zusammensetzung eines Mergels und eines Hippuritenkalkes aus der Gosau, so wie einiger antiker Bronzen.

#### Von

#### Hawranek.

- 1. d. Sitzungsberichten d. mathem. naturw. Klasse d. kais. Akademie d. Wissensch. Bd. XI, p. 372.)
- a) Sandiger Mergel vom Hennarkogel in der Gosau, mitgeeilt von Herrn Prof. Reuss.

```
Kohlensaurer Kalk 50,52 Bittererde 2,16 Thonerde 2,14 Eisenoxyd 3,69 Eisenoxyd 1,97 Kieselsäure 30,30 Thonerde 2,77 Bittererde 5,92 Summe = 99,47 Verlust = 0,53
```

6) Hippuritenkalk von Schrickpalfen in der Gosau von Haranek. Mitgetheilt von Herrn Prof. Reuss.

```
0,12)
Natron
                      2,07
Eisenoxyd
                            82,03 p. C. in HCl löslich.
Kohlensaurer Kalk
                     79,55(
                     0,29
Kohlens. Bittererde
                     0,94)
Eisenoxyd
                           17,62 p. C. in HCl unlöslich.
Kieselsäure
                     12,92}
                     3,76)
Thonerde
```

Summe = 99,65 Verlust == 0,35

#### v. Rath: Ueber Wernerit.

c) Celtische Hacke, aus Jicinoves, mitgetheilt von H Prof. Wocel.

> Schwefel 0,17 Arsen 0,14 Eisen 0,26 Zinn 4,70 Kupfer 94,70 99,97

d) Celtische Hacke, aus Duba, mitgetheilt von Herrn P Wocel.

> Schwefel 0,33 Eisen 0,42 Arsen 1,39 Zinn 5,20 Kupfer 92,40 99,74

e) Ring von Bronce aus Stockau, mitgetheilt von He Prof. Wocel.

> Schwefel 0,33 **Risen** 0,24 **Zinn** 11,64 **Kupfer** 87,10 99,31

(f) Gewundener Bronzestab aus Judenburg, mitgetheilt Herrn Prof. Wocel.

Schwefel 0,41 Bisen 0,51 Zinn 6,08 Kupfer 92,51 99,51

#### LXXXII.

## Ueber die Zusammensetzung des Werner und seiner Zersetzungsprodukte.

Von

#### Gerk. com Both.

(Pogg. Ann. XC, p. 288.)

(Fortsetzung von dies. Journ. Bd. LX, p. 378.)

Aus diesem zweiten Theil der Abhandlung des Vers., we sich besonders mit den Zersetzungsprodukten des Werm

istigt und viele, besonders für die Bildung der Pseudonosen interessante Discussionen enthält, entlehnen wir nur nalytischen Thatsachen und die Schlüsse rücksichtlich der omorphen Umbildungen der von ihm untersuchten Mine-

lon den Mineralien, welche noch die Form des. Wernerits en, aber die Zusammensetzung geändert haben, hat der folgende untersucht:

l. Glimmer von Arendal, findet sich im Quarz in quadran Prismen bis 6 Zall gross. Die Oberfläche mit Glimmerhen bedeckt, die parallel mit der Krystallfläche spaltbar Das Innere aus denselben Glimmerblättchen in regelloser bestehend; dazwischen gelagert Quarz und Schwefelkiesille, auch eine talkreiche grüne Masse. Der Glimmer ist ich weiss und durchsichtig. Spec. Gew. = 2,833. Härte alkspath bis Gyps. Giebt im Kolben Wasser. In Salzsäure kommen löslich. Enthält kein Fluor, aber Kohlensäure, hl mit blossen Augen kein kohlensaurer Kalk wahrnehmbar Die Analyse ergab in 100 Theilen:

Sauerstoffverhältniss.

In dieser Pseudomorphose sind, verglichen mit dem Ska, namentlich die einatomigen Basen sehr verändert, die
rde ist bedeutend vermindert, eben so Natron, dagegen ist
in solcher Menge eingetreten, wie es gewöhnlich in den
nern enthalten ist, Eisenoxyd ist in ansehnlicher Quantität
ührt, die relative Menge der Kieselskure zur Thonerde ist

aber wie im unzersetzten Skapolith. Die Glimmerbildung beruht also hier auf der Verdrängung des Natrons durch Kali, auf der Wegführung von Kalkerde und Zuführung von Eisenoxyd.

2. Gelber Skapolith von Bolton (Massachusets). Derb, in quadratische Prismen spaltbar. Wird vor dem Löthrohr weiss und schmilzt ohne Schäumen. Härte zwischen Feldspath und Apatit. Spec. Gew. = 2,787. Giebt im Kolben Wasser, enthält kein Fluor. Die Analyse ergab:

		Sauerstoff.
Si	49,99	25,94
<b>A</b> l	23,01)	11,19
Йe	1,64	11,19
Ća	3,35	•
Mg	1,73	
Ķ	7,09	2,93
Ňа	0,35	•
H	4,23	
ĊaĊ	7,80	•

Auch hier findet sich eine Verminderung der einatomigen Basen, eine Verdrängung des Natrons durch Kali und ein hoher Gehalt an Kieselsäure, überdies eine Analogie mit der Zusammensetzung des Glimmers; überraschend ist aber der geringe Gehalt an Eisenoxyd.

3. Rother Skapolith von Arendal in quadratischen Prismen. Ziegel- bis bräunlichroth. Rauh und ohne Glanz. Härte = Apatit. Spec. Gew. = 2,852. Schmilzt schwer vor dem Löllrohr und wird milchweiss. Analyse:

		Sauerstoff
<b>S</b> i	59,74	31,00
Äl	16,20	9,95
<b>F</b> e	<b>7</b> ,90 <sup>5</sup>	<b>, 70</b>
Ċa	2,15	
Mg	4,02	
Ķ	4,42	4,12
Na	4,31	
Ĥ	1,83)	·

- n diesem Wernerit ist die Kieselsäure im Maximum, der im Minimum, das Kali noch überwiegend das Natron. res scheint in den Werneriten stets die eingetretenen omorphosen anzudeuten.
- en, nicht spaltbar. Sehr wenig hart. Rundet sich vor öthrohr nur schwer an den Kanten ab. Spec. Gew. Die Analyse ergab:

		Sauerstoff.
<del>S</del> i	29,52	15,32
Al	15,77	13,11
Ëe `	19,14)	10,11
Ċa	9,02	
Мg	8,50	
Ķ	0,37	6,19
Ňа	0,58)	
Ĥ.	10,89	9,68
ĊaĈ	4,62	``

- n diesem Mineral sind also die Alkalien beinahe gänzlich führt, dagegen viel Magnesia eingetreten.
- men Masse aufgewachsen, die nach G. Rose in Hornblende erwandelnder Augit ist. Das Innere des Krystalls besteht ellgrünen Körnern mit den physikalischen Eigenschasten des its. Spec. Gew. = 3,223. Die Analyse ergab:

Si	37,92	Sauerstoff. 20,06
Äl Fe	19,21 <sub>3</sub> 15,55 <sup>9</sup>	13,64
Ċa Mg	22,68 0,25	
K	0,23	6,07
Ňа Н	0,39) 2,51	•

Hier ist also mit dem fast gänzlichen Verschwinden der Alkalien eine Ausnahme von Kalkerde verbunden. Die Formel stimmt sehr gut mit der von Rammelsberg für alle Epidote ausgestellten  $R_3 \ddot{S}i + 2\ddot{R}\ddot{S}i$ .

Nach allen Untersuchungen lässt sich die Gattung Wernerit in mehrere heteromere Species theilen:

- 1. Mejonit Ča<sub>3</sub>Ši + 2ĀlŠi.
- 2. Skapolith  $(\dot{C}_a, \dot{N}_a)_3 \ddot{S}_{i_2} + 2\ddot{A}_i\ddot{S}_i$ .
- 3. Wernerit von Gouverneur (Ca, Na) Si<sub>3</sub> + 2AiSi.
- 4. Wernerit von Pargas 3(Ca,Na), Si + 5AlSi.
- 5. Nuttalit RSi+AlSi.

Davon sind die drei ersten unzweiselhast begründet, die beiden letzten erscheinen nur wahrscheinlich. Den verschiedenen Species scheinen urspränglich als wesentliche Bestandtheile Natron, Kalkerde, Thonerde, Kieselsäure zuzukommen.

#### Bei der Verwitterung

tritt ein:
1. Kali
5. Natron,
2. Magnesia,
6. Kalk,
3. Kalk,
7. Thonerde.
4. Eisenoxyd.

Haben gleichzeitig die Fälle 1, 4, 5, 6 statt, so entsteht Glimmer, bei 1, 2, 4, 5, 6, 7 entsteht rother und gelber Wernerit, bei 2, 4, 5, 6, 7 entsteht schwarzer Wernerit, bei 3, 4, 5 Epidot und bei 5, 6, 7 die Umwandlung in die von Wolff untersuchten Werneritkrystalle mit 92,7 p. C. Kieselsäure.

#### LXXXIII.

### Ueber die chemische Beschaffenheit der Metalllegirungen.

Von

#### A. Levol.

(Im Auszuge aus Ann. de Chim. et de Phys. Bd. XXXVI, p. 193 und Bd. XXXIX, p. 163.)

Die Metalllegirungen gehören zu denjenigen Körpern, deren Studium, obgleich es sowohl in industrieller als in rein wissenschastlicher Beziehung von grösstem Interesse ist, in neuerer Zeit fast ganz und gar vernachlässigt worden ist. Hierdurch veranlasst, hat der Verf. die Legirungen einer genauern Untersuchung unterworfen und zunächst die Frage zur Erledigung zu bringen gesucht, ob dieselben einfache Gemenge oder nach bestimmten Proportionen gebildete, chemische Verbindungen eind. Zur Annahme des Letzteren veranlasst einmal die Thatsache, dass manche Metalle, z. B. Zink und Wismuth, durchaus nicht legirt werden können, und ausserdem die merkwürdige Erscheinung, dass die berechneten Dichtigkeiten, wie auch der Schmelzpunkt der Legirungen von den durch Beobachtung gefundenen abweichen. Stösst man auf Legirungen, deren Elemente nicht nach bestimmten Proportionen verbunden sind, sokann man das im Ueberschuss vorhandene Metall mit einer Mutterlange vergleichen, welche im Augenblick der Krystallisation eines Salzes zugleich mit dem Salze in den festen Zustand übergeht, und es unmöglich macht, die wahre Zusammensetzung des letztern zu erkennen. Daher glaubt der Verf. als Fundamental-Batz, von welchem er bei seinen Untersuchungen ausgegangen ist, mit Recht die Annahme hinstellen zu können, dass Metalle, wenn auch nur schwache, so doch wirkliche, bestimmte chemische Verbindungen einzugehen im Stande sind. Als charakteristisches Kennzeichen, ob eine Legirung, die durch Zusammenschmelzen nach bestimmten Proportionen der Metalle bereitet ist, wirklich eine solche chemische Verbindung ist, stellt er velletändige Homogenität hin, über deren Vorhandensein oder Journ. f. prakt, Chemie. LX. 8. **29** 

Nichtvorhandensein man durch genaue Analysen verschieden.
Theile der Masse Aufschluss erhalten kann.

#### Legirungen des Silbers und Kupfers.

Was zunachst diese betrifft, so war es schon in frühere Zeit bekannt, dass sich diese Metalle in allen Verhältnissen 28 sammenschmelzen lassen, allein man hielt die zusammengeschmolzene Masse für vollkommen homogen. Ungleichartigkeiten denen man hier und da begegnete, schrieb man unvollständigen Umrühren der geschmolzenen Masse zu; allein da man dieselber durch poch so starkes Umrühren nicht beseitigen konnte, musst man den Grund derselben in andern Umständen suchen; und um hierüber Aufschluss zu gewinnen, unternahm Barcet 🕯 Paris 1824-25 auf Veranlassung der Münzverwaltung eine aus führliche Arbeit. Er wies nach, dass in den Legirungen von Kupfer und Silber der Silbergehalt im Innern der Masse abweicht von dem in den aussern Theilen, und zwar, dass derselbt bei Legirungen von weniger als 700 pro Mille Silbergehalt in Innern weniger reich ist, als an der Oberstäche, während bei Lo girungen von mehr als 700 pro Mille Silbergehalt das Umge kehrte stattfindet. In Folge dessen gab man es auf, vollständi homogene Legirungen dieser Metalle darzustellen, und man glaub! sich darauf beschränken zu müssen, die Grenzen zu bestimmer zwischen welchen der Silbergehalt einer jeden Legirung schwanke könne; und um den wahren Worth einer solchen zu erkennet sei es erforderlich, emzelne Tropfen aus der geschmolzenen, geumgerührten Masse auszuheben und zu analysiren, ohne dahe die beim Erkalten und Festwerden der geschmolzenen Mass wieder eintretenden Ungleichheiten weiter zu berücksichtiger denn man vermuthete, dass bei dem Erkalten ein dem in de Metallurgie bekannten Saigerungsprozesse analoger Vorgang Sta habe, welcher die homogene geschmolzene Masse wieder het rogen mache.

Der Verf. glaubte jedoch die Ursachen zu erkennen, waralle bisherigen, mehr in praktischem als in wissenschaftlichen.
Interesse angestellten Versuche nur zu minder exacten Resultate
führten. Die Schmelzung war immer in ungleichmässig geformte
trogartigen Gefässen und ausserdem in offenen Gefässen vorgt
nommen worden. Um die hierdurch gegebenen Bedingungs

einer ungleichmässigen Abkühlung zu heben, wendete der Verf. geschlossene und regelmässig gestaltete, anfangs cubische und, da sich auch diese nicht als zweckmässig erwiesen, später nur sphärische Gefässe von Gusseisen an. Der Durchmesser derselben betrug ungefähr 50 Mm.; sie waren mit konischen Eingüssen versehen, deren Höhe etwa 10 Mm. und deren Durchmesser am unteren Ende 12 Mm., am oberen 21 Mm. betrug.

In diesen Gefässen wurden die Metalle in bestimmten Proportionen zusammengeschmolzen, und in der erkalteten Masse die Wirkung genau untersucht, welche durch jenen, dem Saigerungsprozesse analogen Vorgang bedingt werden sollte, indem sowohl an der Oberstäche gelegene Theile, als auch innere genau analysirt wurden.

Die Resultate waren folgende:

Die Legirung Ag + Cu wurde in der Kugelform geschmolzen.

Die gebildete Metallkugel hatte der Berechnung

•		
nach eiuen Silbergehalt von	773,3	B p. M.
Die Schöpfprobe ergab	774,1	75
Mittel der äussern Theile	<b>7</b> 72,9	<b>5</b>
- Mittelpunkt	785,9	)5
Grösste Differenz zwischen dem Mittelpunkt	und	
einem äusseren Theile	13.1	<b>5</b>

Die Legirung AgCu2 wie oben behandelt:

Die Bognang rig one wie oben benandere			
Berechneter Silbergehalt	630,35	p.	M.
Durch d. Schöpsprobe bestimmter Silbergehalt	631,925	_	
Mittel der äussern Theile	633,31		
Mittelpunkt	619,00		
Grösste Differenz	15		

Beide Legirungen zeigen wenig Homogenität, allein beide Versuche bestätigen, dass es zwei verschiedene Reihen von Legirungen giebt; in der einen (in der an Silber reicheren) vermehrt sich in Folge des erwähnten, beim Erkalten eintretenden Prozesses der Silbergehalt in den innern Theilen der Masse; in der andern (in der an Silber ärmeren Legirung) wirkt der Prozess im entgegengesetzten Sinne, der Silbergehalt vermehrt ich in den äussern Theilen. Man kann nun schon vermuthen, lies zwischen den Legirungen AgCu und AgCu2 eine dritte liegt, ir welche die Wirkung jenes Prozesses verschwindet. Um die-

seihe zu finden, wurden die Legarungen AgaCus, AgaCus und AgaCus gebildet und wie oben behandelt.

Bei dem ersten Versoche mit der Legirung AgiCu, schie deselbe fast vollständige Homogenität zu besitzen; die grösst littlerenz an Schergehalt zwischen den vom Mittelpunkt und da von der Oberdäche genommenen Proben betrug 0,45 p. M. Di Aufgabe schien daher gelöst und das Resultat sollte nur dere miederholte Versuche bestätigt werden. Es wurde daher eint neue Kugel von der Zusammensetzung AgiCu, geschmolten allem bei der Analyse der von verschiedenen Theilen der Kugel genommenen Proben ergab sich folgendes böchst merkwärdigt Resultat, das jedoch das einzige dieser Art ist, welches während der ganzen Untersuchung erhalten wurde:

	The state of the s		
Berechneter Sil	694,50	p. M.	
Durch die Schöpfprobe gefundener		694,10	
Mittel aus 6 gut	stimmenden Analysen von Theil	en	
der Ober			
Minutes	erster Versuch	693,80	
Mittelpunkt	zweiter	693,75	
		(690,35	
Innere aber	über dem Mittelp. gelegen	690,35	
excentrische		696,20	
Theile	unter dem Mittelp- gelegen	696,90	

Während der Silbergehalt der schnell erkalteten Theile der Oberfläche last genau mit dem durch die Schöpfprobe ermittelten, und eben so mit dem Gehalte im Mittelpunkt stimmt, sind is dem innern Theile die Metalle so vertheilt, dass es scheint, als etreben dieselben während des Erkaltens sich in einer dreuspec. Gewichte entsprechenden Weise anzuordnen.

In diesem Streben findet der Verfasser zugleich die Erklärung, warum diese Legirung so leicht Krystalle liefert; be langsamer Erkaltung einer Masse von ungefähr 1 Kilogrm. Gewicht wurden Krystalle erhalten, deren Dimensionen mehrere

Millimeter betrugen.

Bei Untersuchung der Verbindung Ag<sub>3</sub>Cu<sub>5</sub> wurde der Sde bergehalt der Theile der Oberfläche durchschnittlich um 1,95 p. M. höher gefunden als der des Centrums, was vermutbet liess, dass eine homogene Legirung weniger Kupfer enthaltet müsse. Die Legirung Ag<sub>3</sub>Cu<sub>4</sub>, deren berechneter Silbergehalt 718,93 p. M. ist, ward bei wiederholten Versuchen vollkommen homogen gefunden; die Differenzen der Analysen überschritten die Grenzen der Beobachtungsfehler durchaus nicht. Diese Legirung behält auch ihre Homogenität, wenn sie in offenen Gefässen geschmolzen wird, wie im Kleinen und im Grossen angestellte Versuche hewiesen; sie scheint aber auch, gemäss aller angeführten Beobachtungen, die einzige Legirung von Kupfer und Silber, welche überhaupt Homogenität besitzt, und demnach auch die einzige bestimmte chemische Verbindung zu sein, welche beide Metalle eingehen können.

Die Formel Ag<sub>3</sub>Cu<sub>4</sub> könnte auf den ersten Anblick etwas seltsam erscheinen, allein sie mit einer andern, AgCu<sub>2</sub> + 2AgCu oder AgCu + Ag<sub>2</sub>Cu<sub>3</sub> zu vertauschen, ist unzulässig, da keine der drei Legirungen AgCu, Ag<sub>2</sub>Cu<sub>3</sub> und AgCu<sub>2</sub> Homogenität besitzt.

Die Dichtigkeit der Legirung wurde = 9,9045 gesunden, während sie sich auf 9,998 berechnete.

Ausser den angegebenen wurden noch die Legirungen Ag<sub>2</sub>Cu d. i. mit 872 p. M. und die Legirungen mit 900 und 950 p. M. Silbergehalt untersucht; die mit 950, weil sie häufig zu industriellen Zwecken, die mit 900, weil sie in der Münze in Frankreich verwendet wird. Die Resultate sind nicht von besonderem Interesse, doch bestätigen sie das Gesetz, dass, je nachdem der Silbergehalt einer Legirung mehr oder weniger als 718,93 p.-M. beträgt, das Maximum des Silbergehalts im Innern oder an der Oberfläche sich findet. In der zur Münze verwendeten Legirung von 900 p. M. betrug der im Mittelpunkt gesundene Silbergehalt im Mittel 8,83 p. M. mehr, als der an der Oberfläche. Dieser Umstand veranlasst natürlich eine Ungleichheit des Werthes der Münzen; um eine solche zu vermeiden, schlägt der Vers. vor, zum Geldprägen die homogene Legirung Ag<sub>3</sub>Cu<sub>4</sub> zu benutzen, vorausgesetzt, dass ein Mittel, die jetzt angewendete Legirung bomogen zu machen (z. B. Zusatz eines dritten Metalls, oder Anwendung von Centrifugalmaschinen), nicht ausfindig zu machen ware.

Um durch die Prüfung eines Theiles von der Obersläche

einer Kugel sogleich den wahren Silbergehalt der Kugel finden zu können, giebt der Verf. eine Tabelle an, wobei jedoch vorausgesetzt wird, dass das Gewicht der Kugel ungefähr 600 bis 700 Grm. beträgt.

Als eine andere Ursache der heterogenen Beschaffenheit der Legirungen des Silbers und Kupfers führt der Verf. noch die theilweise Oxydation des letzteren an; eine Legirung, die längere Zeit oxydirenden Einslüssen ausgesetzt war, zeigte schon bei der Schöpsprobe, mehr noch bei der Untersuchung der erkalteten Masse, bedeutende Ungleichmässigkeit; auf dem Bruche erkannte man zahlreiche rothe Flecken von Kupferoxydul. Durch wiederholtes Schmelzen und starkes Umrühren der Masse schien der Uebelstand wenig gebessert zu werden.

#### Legirungen des Goldes und Silbers.

Die Untersuchungen wurden hier ganz in derselben Weise angestellt, wie oben; die Legirungen wurden in Kugelformen geschmolzen, deren Grösse erlaubte, Kugeln von ungefähr 1 Kilogramm Gewicht zu erhalten. Die Versuche erstreckten sich zuf die Legirungen Au<sub>2</sub>Ag, AuAg, AuAg<sub>2</sub>, AuAg<sub>10</sub>, welche alle vollständig homogen gefunden wurden. Dies scheint in Widerspruch mit früheren Beobachtungen zu stehen, denn z. B. Homberg berichtet: "Wenn man Gold und Silber zu gleichen Theilen zusammenschmilzt, die geschmolzene Masse in Körner zertheilt und unter einer etwa gleichen Menge von Kochsalz Salpeter wieder schmilzt, so sindet man das Gold, das nur noch wenig Silber enthält, nach dem Erkalten auf dem Boden des-Tiegels, während reines Silber die Obersläche der geschmolzenen Masse bildet; auch Mischungen von Gold und Silber in andem Verhältnissen zeigen dasselbe Verhalten." Der Grund dieses scheinbaren Widerspruchs liegt darin, dass die Verwandtschaft beider Metalle nur gering ist; es gelingt jedoch immer durch mechanische Hülfsmittel, z. B. durch starkes Umrühren, die Verbindung derselben vollkommen herzustellen. Als zur Bereitung der Legirung Au<sub>2</sub>Ag zu dem geschmolzenen Golde die erforderliche Menge Silber gesetzt und das Gemisch umgerührt wurde, entstand ein hestiges Ausbrausen, das durch den vom Silber absorbirten und vom Gold ausgetriebenen Sauerstoff herrührle;

ieraus geht zugleich hervor, dass das Silber zum Sauerstoff ine schwächere Verwandischaft besitzt, als zum Gold.

Die Untersuchungen der einzelnen Legirungen bieten kein esonderes Interesse, sie waren, wie schon erwähnt wurde, alle ollkommen homogen, was sich übrigens bei dem bekannten somorphismus beider Metalle erwarten liess.

#### Legirungen der Goldes und Kupfers.

Von diesen wurden untersucht die Legirungen Au<sub>4</sub>Cu, Au<sub>5</sub>Cu, au<sub>6</sub>Cu, AuCu, AuCu<sub>2</sub>, AuCu<sub>2</sub>, sie waren ebenfalls vollständig omogen, doch wird die Darstellung derselben, namentlich die er beiden letzten, durch die leichte Oxydirbarkeit des Kupfers ihr erschwert, und ausserdem ist trotz der starken Verwandtchaft, die man in der Regel diesen beiden Metallen zuschreibt, tarkes Umrühren während des Zusammenschmelzens durchaus storderlich. Um die homogene Beschaffenheit aller der genouten Legirungen zu erklären, ist es jedoch nicht statthaft, inen Isomorphismus beider Metalle, wie zwischen dem Gold ad Silber, anzunehmen, da dann nothwendig auch Silber und supfer isomorph sein müssten, was, wie sich aus dem ersten beil der Abhandlung ergiebt, nicht der Fall ist.

#### Legirungen des Silbers und Bleis.

Dargestellt wurden die Legirungen: Ag<sub>10</sub>Pb, Ag<sub>5</sub>Pb, Ag<sub>5</sub>Pb, Ag<sub>2</sub>Pb. AgPb, AgPb<sub>2</sub>, AgPb<sub>3</sub>, AgPb<sub>4</sub>. AgPb<sub>10</sub>, AgPb<sub>15</sub>, AgPb<sub>20</sub>, AgPb<sub>100</sub>, allein nur die letzte bewies sich als eine homogene ferbindung.

Der Legirung AgsPb wird es zugeschrieben, dass sie jene lumenkohlartigen Auswüchse hervorbringt, welche man oft beim httreiben gegen das Ende der Operation als Folge einer plötzicken Abkühlung beobachtet. Um die Erscheinung zu erklären, urde zuerst die genannte blumenkohlartige Masse analysist.

#### Die Zusammensetzung war:

Silber 83,13 p G.
Bleroxyd 13,50
Metati Bler 2,30
Vertust 1,07

Die Erscheinung hat mit dem Spratzen Nichts gemein, denn es entweicht kein Sauerstoff, wohl aber findet Licht- und Wärmeentwicklung statt. Die gebildete Masse schmilzt erst bei höherer Temperatur als das Silber und Blei für sich, was durch die Verschiedenheit der Schmelzbarkeit des Bleis und der Bleiglätte leicht seine Erklärung findet. Lässt man Silber durch Schmelzen an der Lust hinreichend Sauerstoff absorbiren und sügt darauf geschmolzene Bleiglätte hinzu, so tritt das Phänomen nicht ein, aber auch das Spratzen beobachtet man nicht, vielleicht weil die Decke, welche die Bleiglätte bildet, die Abkühlung moderirt. Der Grund der Erscheinung ist daher wohl in der Absorption des Sauerstoffs durch das Blei zu suchen, welches in der Legirung enthalten ist. Dass nicht alle Blei- und Silberlegirungen, sondern nur die ungefähr nach dem Verhältniss von 5Ag zu 1Pb zusammengesetzten jene Aufblähung zeigen, liegt vielleicht darin, dass das Blei in dieser Legirung in einer zum Hervorbringen des Phänomens besonders geeigneten Weise vertheik ist, und ausserdem darin, dass die ersorderliche Temperatur hinreicht, um das Bleioxyd zu schmelzen.

Die Legirung AgPb<sub>100</sub> ist die einzige, welche als homogen betrachtet werden kann, wenigstens war sie die einzige, die bei der Untersuchung keine wesentlichen Differenzen gab. Auch zeigte dieselbe keine der Saigerung analoge Erscheinung, wenn die geschmolzene Masse in einer Usörmig gebogenen Röhre langsam abgekühlt wurde, wie dies z. B. bei der Legirung AgPb<sub>15</sub> im hohen Grade der Fall war.

Der Verfasser verspricht, seine Untersuchungen fortzusetzen.

#### LXXXIV.

#### Chemische Untersuchung von Drainwässern.

Von

Prof. Dr. **Krocker** zu Proskau.

Bereits seit mehreren Jahren werden auf den zur Königl. landwirthtchaftl. Lehranstalt Proskau gehörenden Feldern, von

lenen ein grosser Theil an Nässe leidet, Drainanlagen mit sehr günstigem Erfolge ausgeführt. Die ungünstige Beschaffenheit der Felder, welche im Allgemeinen eine schwach hügelige Obersläche wigen, ist wesentlich durch ein weit ausgedehntes sehr mächiges, der Tertiärsormation angehörendes Thonlager bedingt, velches mitunter die Ackerkrume selbst trifft, an andern Orten erst in einer Tiese von 6 bis 8 Fuss austritt, und in letzterem falle von sandigen Diluvialmassen überlagert ist, denen sich oft n grösseren Strecken in erheblicher Menge die nordischen Gechiebe von Gebirgsarten beimischen. Da Erhebungen und senkungen des Thonlagers oft schnell wechseln, so findet man nf kurzen Strecken Ackerkrume so wie Untergrund von sehr erschiedener Beschaffenheit, welche durch die mannichsache latur der Hauptgemengtheile wesentlich erhöht wird. Der Sand vechselt von der feinsten Staubform bis zu grobem Kies. Thon indet sich an einigen Orten so rein und gleichmässig, dass er in vorzügliches Material für Dachziegel zu liesern vermag,\*)

Dieser reinere Thon gab bei genauer Analyse folgende Resultate. Der Thon ist sehr plastisch, fühlt sich fett an, ist beim Schneiden weich hne zu knirschen, braust mit Säuren nicht auf. In starker Glühhitze eigt er anfangende Sinterung und brennt sich feurig-roth; in verschlosenen Gefässen. erhitzt färbt er sich dunkelgrau und giebt etwas Wasser, relches anfangs sauer, dann alkalisch reagirt.

A. Die mechanische Analyse des lufttrocknen Materials ergab bei Behandlung im Schlämmapparat:

Staubsand 5,45 p. C.
Thon 89,28 ,,
Feuchtigkeit b. Trocknen
bis 100° C. 5,27 ,,
100,00 p. C.

B. Die Resultate der chemischen Analyse sind folgende:

<sup>\*)</sup> Der reinste, in nächster Umgebung austretende Thon, welcher das Material für eine Ziegelei liesert, liegt in der Nähe der letzteren etwa ier bis sünf Fuss unter der Obersläche in abwechselnder Mächtigkeit on mehreren Fussen. Er hat eine gleichmässige hellgraue Farbe und mthält Einschlüsse eines mangan- und eisenreichen Sandsteins. Unter liesem sehr setten Thon liegt ein mehr magerer, welcher vorzugsweise las Material für Mauerziegeln liesert, während der erstere entweder liein oder mit geringer Zumischung des letzteren zur Verarbeitung von dach- und Drainziegeln verwendet wird.

während er an andern Orten durch grossen Gehalt an humosen Substanzen, an andern durch vorherschende Beimengungen von Eisenoxydulsalzen, Eisenoxydhydrat und phosphorsauren Eisenoxyden, an noch andern durch Nester von kohlensaurem Kalk oder innigste Mengung mit letzterem, oft auch durch grösseren

- 1. 1,599 Grm. bei 100° C. getrockneten Thons gaben einen Glübverlust von 0,0889 Grm. = 5,56 p. C.
- 2. 1,274 bei 100° C. getrockneten Thons mit kohlensaurem Natron geschmolzen gaben:

0,848 Grm. = 66,56 p.C. Kleselerde, Kieselerde == 18,29 Thonerde 0,233 Thonerde. = 3,18 0.042 Eisenoxyd, Eisenoxyd Kohlens. Kalk 0.067 = 2,94Kalkerde, Pyrophosphors. 0,040 = 1,09 Magnesia. Magnesia

- 3. 1,038 Grm. bei 100° getrockn. Thons mit Fluorbaryum aufgeschlossen gaben 0,100 Grm. Kaliumplatinehlerid 1,64 p. C. Kali.
- 4. 0,5155 Grm. bei 1000 getrockn. Thons mit concentrirter reiner Schwefelsäure behandelt ergaben 0,130 Grm. feinen Sand = 25,22 Grm.
- 5. 2 Grm. bei 100° getrockn. Thons mit kohlens. Natron längere Zeit digerirt lösten 0,006 Grm. Kieselerde 0,30 p. C.

#### 1. Procentische Zusammensetzung des bei 100° getrockneten Thones.

Staubsand	5,75 p. C
Feinster mit Thon abschlämmbarer Sand	5,75 p. C 19,47
Lösliche Kieselerde	0,30
Kieselerde an Basen gebunden	41,04
Thonerde	18,29
Eisenoxyd	3,68
Kalkerde	2,94
Magnesia	1,09
Kali	1,64
Wasser, incl. etwas organischer Substanz	5,56
,	99,76

#### II. Procentische Zusammensetzung nach Abzug des Sendes.

Kieselsäure	55,28	hierin	Sauerstoff	28,73
Thonerde	24,63	"	,,	11,52
Eisenoxyd	4,95	"	"	1,48
Kalkerde	3,96	<b>,</b> ,	"	1,13
Magnesia	1,47	••	**	0,57
Kali	2,21	"	,,	0,37

Qualitativ konnten noch nachgewiesen werden Phosphorsäure, Schwefelsäure, Chlor, Mangan, Ammoniak und Natron.

harakterisirt. Die durch das vorwaltende Auftreten der einen der andern der genannten Beimengungen bedingte verschiedene hemische Natur des Bodens verräth sich auch schon äusserheh urch die an einzelnen Orten in grösserer Ausdehnung aufretende schwarze, röthliche, gelbliche oder weisse Färbung desalben. Wenn der meist strenge thonige Boden schon nasse and kalte Felder bedingt, so ist dies grösstentheils der gleiche Fall bei dem hier vorkommenden Boden von mehr sandiger Natur, da er wegen des in verschiedenen Höhen unter ihm sich befindenden Thonlagers theils mit stauenden Wässern, theils mit puellendem Wasser durchdrungen ist.

Dass unter solchen Umständen auf diesen Ländereien der Anbau von Culturgewächsen überhaupt mit grossen Schwierigkeiten zu kämpfen hat, begt auf der Hand; ein lohnender Anhau, wenn überdiess möglich, war immer in völliger Abhängigkeit 
ron der Witterung während der Bestellungszeit und der Vegehationsperiode, und die entschieden günstige Wirkung der Draiirung musste unter diesen Verhältnissen weniger überraschen.

Nach der Dramirung der an stauender Nässe leidenden Felder teigen sich nach und nach Veränderungen in chemischen und physikalischen Bodeneigenschaften, welche, je stärker sie im Einzelnen oder der Gesammtheit, je nach der Natur des Bodens berhaupt bervortreten können, von einem um so entschiedeneren Wechsel des Vegetationscharakters begleitet sind. Es äussert sich die chemische Veränderung sowohl auf die organischen wie lie mineralischen Substanzen, veranlasst durch die Einwirkung des später weniger gehinderten und tiefer gehenden Eintritts des Bauerstoffs wie der Kohlensäure der atmosphärischen Luft. Die organische Masse zersetzt sich bei mässiger Feuchtigkeit und weniger gehindertem Lustzutritt einerseits schneller, während deren Veränderung unter Wasser nur äusserst langsam vor sich geht, andrerseits erfolgt die Zersetzung in einer für die Culturoflanzen günstigeren Weise, indem die organische Substanz mehr einem Verwesungs- als einem Fäulnissakt unterliegt. Nicht minder wird ein grösserer Einfluss auf die oxydirbaren so wie auf die durch Kohlensäure löslichen und unter deren Mitwirkung zerzetzbaren mineralischen Substanzen herbeigeführt; es wird die Verwitterung und Auflösung mineralischer Stoffe beschleunigt und diese Veränderung auch auf tiefere Schichten geleitet werden, da der atmosphärischen Luft mehr Angriffspunkte nach Entfernung des den Boden erfüllenden Wassers geboten sind. In Bezug auf die physikalische Beschäffenheit wird der Boden auf das ihm entsprechende natürliche Maass seiner wassersassenden Kräst und Aussaugungsfähigkeit für Feuchtigkeit durch Capillarität beschränkt, und in dem Grade, als das Wasser entsernt wird, welches seine wassersassende Krast überstieg, seine Erwärmungsfähigkeit erhöht.

Es zeigte sich eine chemische Aenderung des Bodens in Folge der Drainirung an einzelnen Stellen, besonders wo der Boden an stauender Nässe sehr erheblich litt, selbst in der Reaction der die Erde durchdringenden Feuchtigkeit, indem die frühere entschieden saure Reaction derselben sich verlor. Obwohl eine Veränderung in physikalischen Eigenschaften durch Entfernung des Wassers auf allen Bodenarten sich zeigte, so trat sie schneller auf den leichteren Bodenarten ein und es machte sich dieser Wechsel der Bodeneigenthümlichkeit dann bald in einzelnen Vegetationserscheinungen bemerklich. Früher nicht zu vertilgende Binsen und Seggen verschwanden und die Culturpflanzen zeigten in ihrem Wachsthum das dem Landwirth wohlbekannte "gesunde Ansehen."

Durch die zeitigere Entsernung der überschüssigen Nässe im Frühjahr wird dem Landwirth die für viele klimatischen Verhältnisse sehr wichtige frühere Bestellung des Feldes ermöglicht, und er ist im Stande, den chemischen Einsluss des Bodens mit grösserer Sicherheit zu erhöhen, die Düngungsmittel zur höheren Verwerthung zu bringen, überhaupt Capitalsverwendungen für den Boden mit zuverlässigerem Ersolge zu machen.

Gewiss werden diese Vortheile nur erreicht werden, wenn mit dieser Melioration die Pslege des Bodens in Bearbeitung und Düngung Hand in Hand geht, und selbst in diesem Falle lassen sich Umstände denken, wo dieselbe, abgesehen von zweckmässiger Anlage der Abzugsgräben, durch ungünstige Bodenbeschaffenheit, Lage etc. den Erwartungen nicht sosort oder nicht in dem gewünschten Grade entspricht; es wird die Drainirung um so vortheilhafter sein, je mehr überhaupt ein Boden seiner Natur nach fähig ist, seine chemischen und physikalischen Eigenschaften günstig zu verändern. Es ist dem Landwirth nicht zu verargen, wenn er mit Vorsicht und nur nach reislicher Ueberlegung

diese Melioration erfasst, und nicht sofort Capitalsverwendungen macht, welche oft nöthiger zunächst in einer andern Seite seines Wirthschäftsbetriebes ihren Platz finden möchten. Es liegt aber auch ferner nicht nur im Interesse des Landwirths, sondern es ist von allgemeiner Bedeutung, die Fälle zu erwägen, inwiesern eine günstige Wirkung dieser Entwässerungsmethode durch Umstände beeinträchtigt werden könne, welche entweder in der technischen Anlage, oder einer späteren Veränderung des Bodens ihre Begründung finden. Wenn man in ersterer Beziehung als sicherstes Schutzmittel mit Recht die grösste Gediegenheit bei Ausführung der Arbeit und Sorgsalt in der Wahl des Materials erkennt, so ist man in letzterer geneigt, auch in der Fortsührung von Bodenbestandtheilen, welche sür die Pslanzenernährung von Wichtigkeit sind, spätere Nachtheile zu erblicken.

Wiewohl bereits Analysen von Drainwässern von Wolff und Wilson ausgeführt worden sind, so war es bei der so verschiedenen Bodenbeschaffenheit der hier drainirten Flächen von Interesse, die Bestandtheile auch dieser Wässer zu prüfen, um noch mehr Anhaltspunkte für die allgemeine Natur der Drainwässer zu gewinnen, und wurden deshalb ausführliche chemische Analysen einiger derselben unternommen. Die genaue chemische Analyse des Bodens kann für den Vergleich nur wenig Anhaltspunkte bieten, da, aus früher erörterten Gründen, Ackerkrume und Untergrund grossen Wechseln unterworfen sind, doch wurden mit Rücksicht auf die allgemeine vorherrschende Beschaffenheit Analysen von Bodenproben gemacht, welche solchen Stellen entnommen wurden, durch welche der Hauptcharakter des Bodens bedingt wird. Von den Wässern wurden je zehn Liter zur Untersuchung verwendet, und dieselbe nach der für die Analyse der Brunnenwässer bekannten Methode ausgeführt. Da sich nach der qualitativen Prüfung in allen Wässern deutlich Salpetersäure nachweisen liess, so wurde, in Betracht der Wichtigkeit dieses Bestandtheils, in besonderen Mengen der verdampsten Wässer die Bestimmung mittelst Kupfer und Chlorwasserstoffsäure ausgefährt.

I. Den 1. April 1853 wurde das ablaufende Drainwasser eines im Laufe des vorhergehenden Jahres drainirten 30 Morgen grossen Feldes zur Analyse verwendet. Die Röhrenstränge liegen in einer Tiefe von etwa 4 Fuss. bei Entfernung von etwa 30

Der Untergrund von etwa 12 Morgen bildet eine an kohlensaurem Kalk reiche Lette und enthält denselben grösstentheils in sehr inniger Mengung, während im Untergrunde des übrigen Theils die Lette nur wenige Procent von diesem Bestandtheil enthält. Die Ackerkrume hat fast überall rein streng thonige Beschassenheit und ist, je nachdem die kalkreiche Thonschicht dieselbe erreicht oder tiefer liegt, mehr oder weniger kalkhaltig, während der Gehalt an organischer Substanz 3 bis 3,5 p. C. des bei 100° getrockneten Bodens beträgt.

Die lufttrockne kalkreiche Lette enthielt in 100 Theilen:

	Feuchtigkeit durch Trocknen bei 100° C. entweichend Organische Substanz und Feuchtigkeit durch Glühen der bei 100° C. getr.	5.109 n. C.
	Substanz entweichend	1,536
1	Kohlensaure Kalkerde	84,050
	Kohlensaure Magnesia	1,344
In Salzsäure	Schwefelsaurer Kalk	0,069
and Wasser	Eisenoxyd und Thonerde	1,805
und Wasser	\Kieselerde	0,883
löslich.	Kali ·	0,134
	Natron	0,480
	Chlornatrium	0,006
In Salzsäure	•	• ′
unlöslich und	Thon	46,282
durch	{Streusand	6,720
Schlämmen	Staubsand	1,550
geschieden.		99,968

In 10,000 Theilen des Drainwassers waren enthalten:

Organische Substanz Kohlensaurer Kalk Schwefelsaurer Kalk Salpetersaurer Kalk Kohlensaure Magnesia Kohlensaures Eisenoxydul Kali Natron	0,250 p 0,837 2,084 0,023 0,701 0,043 0,023	C.
Natron Chlornatrium	0,023 0,109 0,076	
Kieselerde	0,073	
	4,219	

Den 1. Mai 1853 wurde das Drainwasser desselben Feldes nochmals zur Untersuchung verwendet; nachdem in der Zwischenzeit in hiesiger Gegend ein Regenfall von 218 rheinländ. Kubikzoll auf den Quadratfuss stattgefunden hatte, und zwar in folgender Vertheilung:

den	2.	<b>April</b>	10	CubZ.	,
	6.	, ,,	24	79	
<del>59</del>	9. u. 10.	,,	11	**	
	12. u. 13,		<b>26</b>	. 11	
71	15.	79	8	. 91	
99	16.	,,	18	**	
93	18.		24	17	
	21.	,,	12		
-	23. — 25.	• ),	30	,,	
	<b>28.</b> ′	19	<b>55</b>	99	
. •			218	CubZ.	

Die Analyse zeigte, dass das Wasser keine wesentliche Verrung hierdurch ersahren hatte, 10,000 Theile enthielten:

Organische Substanz	0,244
Kohlensaurer Kalk	0,840
Schwefelsaurer Kalk	2,095
Salpetersaurer Kalk	0,020
Kohlensaure Magnesia	0,691
Kohlensaures Eisenoxydul	0,037
Kali	0,021
Natron	0,152
Chlornatrium	0,080
Kieselerde	0,070
	4,250

III. Im Juni 1853 wurde ein Schlag von 10 Morgen, an die lo. I. bezeichnete Fläche anstossend, drainirt und das abende Wasser in den Hauptdrain, welcher auch das Wasser Fläche ableitet, geführt. Die Beschaffenheit des humosen abodens steht der genannten Fläche sehr nahe, der Unterdenthält jedoch fast durchgängig kalkreiche Lette. Das abende Wasser wurde im October 1853 untersucht und es fand durch das Hinzutreten dieses neuen Drainwassers die Zunensetzung des früheren verändert.

In 10,000 Theilen des Drainwassers waren enthalten:

Organische Substanz	0,155
Kohlensaurer Kalk	1,266
Kohlensaurer Kalk Schwefelsaurer Kalk	1,139
Salpetersaurer Kalk	0,014
Kohiensaure Magnesia	0,466
Kohlensaures Eisenoxydul	0,037
Kali	0,020
Natron `	0,126
Chlornatrium	0,068
Kieselerde	0,063
- Summa	3,354

#### 464 Krocker: Untersuchung von Drainwässern.

IV. Es wurde ferner im October 1853 das Drainwasser untersucht, welches von einem im Sommer 1852 drainirten Felde von 15 Morgen abgeleitet ward. Es war im Herbst mit Guano gedüngt und hatte Roggen getragen. Die undurchlassende etwas kalkhaltige Letteschicht liegt hier tiefer, oft 5—6' überlagert von sandig-kiesigem Boden. Auch in der trockensten Jahreszeit zeigte sich derselbe an vielen Stellen immer nass und man stiess beim Auswerfen der Draingräben mehrfach auf aus der Tiefe und von der Seite eindringende Quellen. Der Boden ist jetzt trocken, trägt eine gesunde Vegetation, doch haben die Drains wegen des fortwährend zusliessenden Wassers nie ausgehört, ziemlich stark zu lausen.

A. Die mechanische Analyse des bei 100° getrockn. Bodens ergab in 100 Theilen:

Kies	15,15 8, <b>33</b>	p.	C.
Grandiger Sand	8,33		
Grandiger Sand Streusand	56,62		
Staubsand	9,04		
Thon, incl. der in Wasse	er		
löslichen Substanz	8,01		
Glühverlust	2,85		
,	100,00		

B. Die chemische Analyse des bei 100° getrockneten Bodens ergab:

J	Organische Substanz	und etwa	as Feuchtigkeit	
	(Glühverlust)		C	2,855
,	Chlor			Spur
	Schwefelsäure			0,043
F 3M7	Phosphorsäure			Spur
In Wasser	Kieselsäure			0,015
101 "	/Eisenoxyd			0,703
und Salzsäure	Thonerde			0,460
	Kalkerde			0,127
löslich.	Magnesi <b>a</b>			0,052
	Magnesi <b>a</b> Kali		-	0,008
	Natron		•	0,006
(	Thon )		,	
Unlöslich. $\langle$	Thon Sand / Kies			96,731
(	Kies )			
				100,00

In 10,000 Theilen Drainwasser waren enthalten:

Organische Substauz	0.063
Kohlensaurer Kalk	0,794
Schweselsaurer Kalk	0,166
Salpetersaurer Kalk	0,024
Kohlensaure Magnesia	0,269
Kohlensaures Eisenoxydul	0,017
Kali	0,016
Natron	0,098
Chlornatrium	0,025
Kieselerde	0,050
	1,522

V. Es war von Interesse, das Wasser zu untersuchen, relches nach einem Regen durch die Wasserfurchen eines Feldes on der Oberstäche desselben abläuft. Die Wassersurchen von 110 -Ruthen schweren Thonboden, welcher an die in No. III. ezeichnete Fläche anstösst, nahe gleiche Beschaffenheit mit der etzteren und eine sehr wenig geneigte Obersläche hat, auch noch picht drainirt ist, wurden so gelegt, dass sich das sämmtiche von der Ackerkrume abfliessende Wasser in einem grossen Behälter sammelte. Es war der letztere mit einem verschliessbaren Abfluss verseken und Behufs Beobachtungen über die Menge des absliessenden Wassers von Herrn Dr. John aufgemellt worden.\*) Das Feld war im Frühjahr 1852 mit Composterde gedüngt worden und hatte seitdem keine neue Düngung rhalten. Zur Analyse wurden zwei Quantitäten Wasser à 10 Liter verwendet, welche Aufang Juni und Mitte August 1853 von der nach einem Regenfall ablaufenden Wassermenge entnommen

<sup>\*)</sup> Die Messungen des Herrn Dr. John ergaben, dass das zu dem Versuch verwendete Feld bei einer Länge von 221, Ruthe, 110 Q.-R. gross sei und eine fast durchaus gleichmässige Neigung von einem Zoll ouf eine Ruthe habe, in welcher Richtung auch die Bectfurchen laufen. Die Beobachtungen vom 3. Juni bis 19. August ergaben, dass das als Furchenwasser ablaufende Regenwasser auf einen Morgen 3173 Cubikfuss betragen habe, während in derselben Zeit die für dies Jahr in diesen Monaten sehr bedeutende Menge Regen von 13,8 Höhezoll gefallen war, Morgen 29388 Kubikfuss. Das abstiessende Wasser betrug durchschnittlich mithin 10,8 p. C. des Regenfalls. Von sehr wesentlichem Einsuss ist hierbei natürlich die Art der Vertheilung, so wie die Heftigkeit des Regens, da gelinde und nach längerem Zeitraum auftretende Niederachläge ganzlich vom Boden absorbirt wurden, während nach heftigen Regengüssen ein Drittheil, selbst mehr als die Hälfte des Regens von der Oberfläche ablief. (Zeitschr. f. d. deutsche Drainfrung 1853, No. 11.) Journ. f. prakt. Chemie. LX. 8.

In 10,000 Theilen des von der Oberstäche des Feldes ablaufenden Wassers waren enthalten:

	Anfang Juni	Mitte August
Organische Substanz Kohlensaurer Kalk Schwefelsaurer Kalk Salpetersaurer Kalk Kohlensaure Magnesis Kohlensaure Magnesis Kohlensa Eisenoxydul Kali Natron Chlornatrium	0,630 0,712 0,773 0,016 0,278 0,021 0,043 0 034 0,010	0,560 0,843 0,715 0,023 0,165 0,011 0,055 0,045 0,066
Kieselerde	$-\frac{0,060}{2,589}$	0,050 2 473

in nämmtlichen der untersüchten Wässer war Phosphorsäute durch molybdänsaures Ammoniak in den durch Kochen erhaltenen Niederschlägen nachzuweisen, so wie ebenfalls in einer besondern Menge von 10 Litern des in No. I. beschriebenen Drainwassers die Reaction für Ammoniak in dem mit Zusatz von Salzsäure verdampsten Destillat jenes Wassers, in welchem alleis die Gegenwart des Körpers gesucht wurde, unzweisethalt zu etkennen. Die quantitative Destimmung dieser beiden Bestandtheile wurde wegen der geringen Menge derselben unterlassen. In den Mengenverbältniss der übrigen in den Wässern gelösten Bestaudtheile zeigt sich auch hier die Abhängigkeit von der Veter det Bodens. Wenn im Allgemeinen die sandigeren gewöhnlich ärmeren Bodenarten überhaupt weniger lösliche Substanzen abgeben können, so wird das Mengenverhältniss der von dem Wasser fortgeführtet. Bestandtheile eines reicheren, gewöhnlich auch durch Thongehalt ausgezeichneten Bodens, durch die Absorptionsfähigkeit die Thous für einzelne lösliche Substanzen wesentlich modificat Relativ ist die organische Substanz in dem von der Oberffäche des Bodens abfliessenden Wasser in grösster Menge enthalten und enfährt ersichtlich eine Absorption, wiewohl auch bei dem thonigen Boden keine völlige, da bei dem Durchgang des Wasser durch die Haarrisse des Thons der innigen Berührung um 30 mehr Eintrag geschieht, je grösser dieselben sich vorstwien. Die grosse Anziehung der Bodevarten für Ammoniak ist so unzwerfelhaft erwiesen, dass die eben nur mögliche Nachweisung von sehr geringen Mengen nicht auffallen kann, während hingegot der Stickstoff, wenn das Ammoniak in Salpetersäure verändert

ist, in Form eines salpetersauren Salzes durch den Boden filtrirt. Diese Fortführung geschieht aber in gleichem Grade im sandigen wie im thonigen Boden und zwar scheint die völlige Aufnahme schon in den obersten Schichten stattzusinden, wo auch der Heerd ihrer Bildung gedacht werden muss. Die schneller vor-Tbergehende Wirkung bei Düngung mit salpetersauren Salzen wird für alle Bodenarten massgebend sein, und das östere Düngen in kleineren Mengen und in gewisser Periode des Wachsthums steht mit diesem Verhalten im Einklang. Unter den mineralischen Substanzen überhaupt betrifft die Fortführung am meisten den kohlensauren Kalk, Gyps, kohlensaure Magnesia und Natronsalze, wie dies auch in anderweitigen Analysen von Drainwässern sich ergeben hat. Das Natron tritt theils als Kochsalz, theils an organische und andere unorganische Säuren gebunden aus, da sich in den Bodenarten, wie die Analysen derselben ergeben, zersetzbare Natronsilicate vorsinden. Während seine Menge in dem von der Obersläche des Feldes ablaufenden Wasser sehr zurücktritt, vermehrt sich dieselbe in den Drainwässern selbst in dem Maasse, als sie tiesere Bodenschichten durchdringen. Im relativen Verhältniss zu ihm nimmt in den letzteren hingegen das Kali ab, und wird von dem thonigen Bestandtheil des Bodens zurückgehalten, wiewohl eine völlige Absorption in dem strengsten Thonboden nicht stattsand, doch ist die austretende Menge von nur geringer Bedeutung in Betreff der in dem Thonboden überhaupt enthaltenen Kalimengen.

Berechnet man, um sich ein Bild über die in einem gewissen Zeitraum gelösten Bodenbestandtheile zu machen; mit Zugrundelegung obiger Analysen, die während eines Jahres fortgeführten Mengen, unter Annahme eines Regenfalls von 20", von denen eine Wassermenge von 8" durch die Drains ablaufe, so ergiebt sich etwa eine Million Pfund Drainwasser von jedem Morgen.

Zu den mineralischen Bestandtheilen, welche durch ihren weniger leichten Ersatz den grössten Werth für den Landwirth baben, müssten wir das Kali so wie das salpetersaure Salz echnen, und würde sich ein jährlicher Verlust jedes einzelnen lieser Bestandtheile pro Morgen auf  $1^{1}/_{2}$  bis  $2^{1}/_{2}$  Pfund beechnen, während der Verlust an organischer Substanz gegen W-Pfund betragen könnte. Wenn, in Betracht des Ersatzes

dieser Bestandtheile durch den Dünger, und der schon im Boden enthaltenen grossen Mengen an denselben, in Fortführung jener Mengen ein Nachtheil zu erblicken wäre, so könnte dies nur die sandigeren, gewöhnlich ärmeren Bodenarten betreffen, deren Drainirung jedoch überhaupt nur selten Erforderniss ist. Aber auch selbst bei Bodenarten letzterer Natur, welche an stauender Nässe wegen einer nahe liegenden undurchlassenden Bodenschicht leiden, ist der durch letztern Umstand entstehende Nachtheil gewöhnlich so gross, die günstige Wirkung des Düngers webeeinträchtigt, dass der geringe Verlust, welcher durch Fortführung der Bodenbestandtheile in den angeführten Mengen berbeigeführt werden könnte, bei nicht zu ungünstiger physikalischer Beschaffenheit des Bodens von den durch die Melioration erwachsenen Vortheilen gewiss übertoffen wird.

#### LXXXV.

# Bemerkungen über die Niobsäure, über die Pelopsäure und über die Tantalsäure.

Von

#### H. Rose.

(A. d. Ber. d. Berliner Akad.)

In früheren Abhandlungen hat der Verfasser auf die Unterschiede aufmerksam gemacht, welche in dem Verhalten dieser drei Säuren sich zeigen. Es ergab sich aus demselben, dass die Pelopsäure eine grosse Aehnlichkeit mit der Tantalsäure zeigt, und dass beide Säuren sich weit mehr von Niobsäure unterscheiden.

Die Versuche sind später fortgesetzt worden. Sie haben bestätigt, dass die Tantalsäure bestimmt von der Pelopsäure verschieden ist. Aber zwischen dieser letzteren Säure und der Niobsäure, welche beide gemeinschaftlich aus den Columbiten Bayern und von Nordamerika abgeschieden wurden, hat sich merkwürdiger und unerwarteter Zusammenhang gefunden.

Diese beiden Säuren wurden früher aus den ihnen entspretend zusammengesetzten Chloriden vermittelst Wasser dargetellt, da andere Trennungsarten sich nicht als vortheilhaft beährten. Aber immer blieb die Scheidung beider eine unvolltommene, und selbst wenn sie oft auf die Weise wiederholt
urde, dass die erbaltenen Chloride vermittelst Wasser in die
atsprechenden Säuren zersetzt und diese von Neuem durch Beandlung mit Kohle und Chlor in Chloride verwandelt wurden,
onnte man diese nicht in einem einigermassen reinen Zustand
halten, wenn auch die Umwandlung der Säure in Chlorid wohl
bis 30 Mal wiederholt wurde.

Nach vielen mühevollen, aber vergeblichen Versuchen wurde ine kleine Menge Niobsäure, welche aus sehr reinem niobsauren istron abgeschieden worden, unter besonderen Umständen in blorid verwandelt. Sie wurde nämlich mit einer ausserordentch grossen Quantität von Kohle gemengt, einem sehr starken trome von Chlorgas und zwar anfangs bei einer sehr gelinden temperatur ausgesetzt. Dieser Versuch führte zu dem überschendsten Resultate. Die reine Niobsäure gab statt des reissen Niobchlorids das reinste gelbe Pelopchlorid, und dieser rfolg konnte später immer, aber nur bei Beobachtung einer enge von Handgriffen und Vorsichtsmassregeln, die der Verf. usführlich beschreibt, erhalten werden. Bei Beobachtung einer nodificirten Methode konnte andrerseits aus derselben Säure das eisse Chlorid dargestellt werden.

Aus der Darstellung dieser beiden Chloride folgt, dass in bnen, so wie in den aus ihnen vermittelst des Wassers dargeellten Säuren dasselbe Metall enthalten sei.

Aber diese Säuren einmal gebildet können wie die ihnen alsprechend zusammengesetzten Chloride nicht, oder nur durch werden.

Der Sauerstoffgehalt in den beiden Säuren konnte bisher cht unmittelbar bestimmt werden. Aber das gelbe Chlorid Pelopoblorid) enthält mehr Chlor als das weisse Chlorid (Niobblorid). Es folgt bieraus, dass die Pelopsäure mehr Sauerstoff thalten müsse als die Niobsäure.

Aber auf keine Weise lässt sich durch oxydirende Mittel, auch nicht durch die hestigsten, die Niobsäure in Pelopsäure verwandeln. Es gelingt dies weder durch directe noch durch indirecte Oxydation. Auch vor dem Löthrohr ist das Verhalten beider Säuren verschieden.

Ein solches Verhalten ist aber ein so eigenthümliches, dass wir im ganzen Gebiete der Chemie kein analoges kennen.

Es scheint indessen, dass durch einige, aber nur wenige reducirende Mittel der dem gelben Chloride analogen Säure etwas Sauerstoff entzogen werden könne.

Das Verhältniss des Sauerstoffs in beiden Säuren, geschlossen aus dem Chlorgehalte der Chloride ist ein sehr anomales, Nur bei zwei Oxydationsstufen des Schwefels finden wir ein gleiches.

Noch ist es zweiselhast, ob in dem auch mit Sorgsalt bereiteten weissen Chloride nicht ein geringer Sauerstoffgehalt ent-balten, und es daher als ein Aci-Chlorid zu betrachten sei. Derselbe ist aber nach sorgsältigen Untersuchungen äusseret gering, so dass Hoffnung vorhanden ist, das Chlorid ganz sauerstoffsei zu erhalten.

Da jedenfalls die Pelopsäure und die Niobsäure Oxyde desselben Metalls sind, so muss dasselbe auch nur eine Benennung haben. Der Verf. entscheidet sich für die Benennung Niobium. Die höchste Oxydationsstufe dieses Metalls muss also Niobsäure heissen; es ist dies die Säure, welche aus dem gelben Chloride entsteht, demselben entsprechend znsammengesetzt ist, und die sonst Pelopsäure genannt worden ist.

#### LXXXVI.

#### Neue Methode für die Bestimmung des Handelswerthes des Braunsteins.

Von

#### A, P. Price.

(Chem. Gaz. Oct. 1853, No. 265, p. 416.)

Dies neue Versahren beruht auf der Umwandlung der arsenigen Säure in Arsensäure durch Chlor und der Umwandlung der arsenigen Säure in Arsensäure durch eine Lösung übermangansauren Kalis.

Der zu untersuchende Braunstein wird in einer normalen (d. h. titrirten) salzsauren Lösung von arseniger Säure gelöst und die nicht in Arsensäure übergeführte Menge der arsenigen Säure wird durch titrirte Lösung übermangansauren Kalis ermittelt. Dabei ist aber Folgendes zu beobachten:

- 1) Wenn arsenige Säure in Salzsäure gelöst wird, entweicht Arsensuperchlorur und man bekommt schwierig eine richtige normale Lösung. Es gelingt aber gut, wenn erst die arsenige Säure in Kali gelöst und diese Lösung zu überschüssiger Salzsäure gesetzt wird.
- 2) Damit bei der Lösung des Braunsteins durch die Temperaturerhöhung kein Verlust von Arsensuperchlorür eintrete, nehme man nur verdünnte saure Lösung der arsenigen Säure und verbinde vier von Will's Stickstoffbestimmungskugeln, mit Kalilösung gefüllt, mit dem Apparat, worin der Braunstein gelöst wird.

Die normale Lösung der arsenigen Säure besteht aus 113,53 Grs. Äs (entsprechend 100 Grs. Än), gelöst in Kali, und wird zu so viel Salzsäure gesetzt, dass 100 Maasstheile herauskommen.

Die titrirte Lösung des übermangansauren Kalis wird an 5 Maastheile der normalen arsenigen Säurelösung abgestimmt und ermittelt, wie viel diese von dem übermangansauren Kalizer Umwandlung in Arsensäure gehrauchen.

Dass Salzaäure und Kali frei von achwesliger und salpetriger

472 Price: Chlorometrische Probe f. d. unterektorigs. Salze.

Säure oder andern reducirenden oder oxydirenden Substanzen sein müssen, versteht sich von selbst.

Die Auflösung macht man mit den oben bemerkten Vorsichtsmaasregeln im Wasserbade und setzt nach dem Erkalten die vorgeschlagene Kalilösung zur sauren Lösung der arsenigen Säure und des Manganchlorürs, verdünnt sie und titrirt dann den Rest arseniger Säure mit der übermangansauren Kalilösung aus.

Das Versahren geht schnell von der Hand und ist sehr zuverlässig.

#### LXXXVII.

#### Neue chlorometrische Probe für die unterchlorigsauren Salze (Bleichpulver).

Von

#### A. P. Price.

(Chem. Gaz. Oct. 1853, No. 265, p. 419.)

Diese Methode beruht auf Anwendung arseniger Säure und übermangansauren Kalis wie die im vorhergehenden Artikel beschriebene Braunsteinprobe.

Zu einer gewogenen Menge des zu untersuchenden Bleichpulvers setzt man eine normale Lösung arsenigsauren Kalis oder Natrons im Ueberschuss, verdünnt und giesst das Gemenge in einen Ueberschuss von Salzsäure.

Die normale arsenige Säurelösung wird so dargestellt: 139,63 Grs. Äs (entsprechend 100 Grs. Cl) werden in Kali oder Natron gelöst und bis zu 1000 Maasstheilen mit Wasser verdünnt. Mit 50 Maassth. davon wird die Lösung des übermangansauren Kalis abgestimmt, welche dann 5 Grs. Chlor entspricht.

Das Verfahren ist folgendes: 100 Grs. Bleichpulver werden in eine in 1000 Th. graduirte Flasche geschüttet, dazu 500 Maass der normalen Äs-Lösung und dann verdünnte Salzsäure bis zur

Theile davon werden in einem andern Gefäss mit Wasser verdünnt und mit übermangansaurem Kali bis zur deutlichen Rothfärbung versetzt. Die Anzahl verbrauchter Grade der letztern Lösung giebt die unveränderte Äs an und giebt, abgezogen von der ursprünglichen Menge Äs, die Menge des nutzbaren Chlors im Bleichpulver an. Wären z. B. auf 10 Grs. des Bleichpulvers und 50 Maass der normalen arsenigen Säure 30 Maass der übermangansauren Kalilösung verbraucht, so würde das Pulver 2 Grs. Chlor = 20 p. C. enthalten.

#### LXXXVIII.

#### Zersetzung des Salmiaks durch Zink.

Von

#### Dr. H. Ritthausen.

Reine concentrirte oder verdünnte Salmiaklösung wird sowohl bei gewöhnlicher als auch in höherer Temperatur selbst nach langer Einwirkung kaum merklich durch Zink zersetzt; säuert man sie mit Salzsäure etwas an oder macht sie schwach ammoniakalisch, so tritt nur vorübergehend eine Gasentwicklung ein. Chlorkupferhaltige Salmiaklösung dagegen wird, namentlich wenn sie etwas sauer oder ammoniakalisch ist, unter reichlicher Wasserstoffentwicklung und Ausscheidung von Kupfer zersetzt; sehr bald scheiden sich durchsichtige weisse prismatische Krystalle in Menge aus, insbesondere wenn man gelinde Wärme anwendet.

Die Krystalle haben nach einer Analyse, welche ergab:

	Gefunden.	Berechnet.
Zn	= 38,18	38,23
Cl	=41,38	41,77
NH <sub>3</sub>		20,00

die Formel ZnCl,NH2.

Zink und metallisches Kupfer innerhalb einer Salmiaklösung in Contakt gebracht, bewirken ebenfalls schon bei gewöhnlicher Temperatur die Bildung eines weissen glasglänzenden prismatischen Salzes, wobei sich Kupfer auß Zink niederschlägt und Wasserstoffblasen entwickeln. Zink und Silber zusammen hahen dieselbe Wirkung, doch ist sie bei gewöhnlicher Temperatur nur schwach, es hilden sich jedoch sehr schöne vollkommene Krystalle wahrscheinlich des genannten Salzes. Die auf die letzten beiden Arten dargestellten Salze verhielten sich wie das oben angegebene, sie entwickelten beim Erwärmen Ammaniak, kein Wasser, und lösten sich wie dieses nicht vollständig in Wasser. Dieses Salz wird durch Umkrystallisiren aus heisser Salmiaklösung in der Zusammensetzung nicht verändert.

## LXXXIX. Neues Colorimeter.

Von Dr. Alex. Müller in Chemnitz.

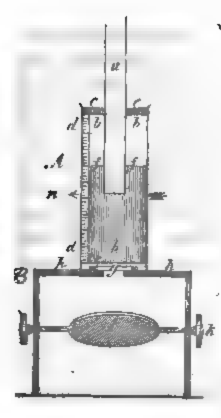
So verlockend an und für sich die Idee ist, aus der Farbenintensität einer Lösung auf deren Gehalt an färbenden Stoffen zu schliessen, und so sehr bei Realisirung derselben die oft mühevolle quantitativ-chemische Analyse abgekürzt und erleichtert würde, so haben doch diese Anwendung der Colorimetrie mancherlei hindernde Umstände wenig allgemein werden lassen. Einmal sind nur für wenige Stoffe erst die Gränzen festgestellt, innerhalb deren das Princip der Colorimetrie ein richtiges ist, dass nämlich die Farbenintensität einfach proportional sei dem Gehalt an färbendem Mittel - die Chloride des Kupfers und Kobalts haben in concentrirter saurer Lösung eine andere Wirkung auf das durchfallende Licht als in verdünnter wässriger; dem chromsauren Kali schreibt man die Eigenthümlichkeit zu, dass die Farbe seiner Lösung nicht umgekehrt der Verdünnung abnehme u. s. w. Andrerseits aber und wohl in noch höherem Grade stellte sich der häufigeren Anwendung des colorimetrischen Verfahrens die Umständlichkeit entgegen, für jeden Versuch eine neue Farpprobescala zu bilden, oder die Gesahr, bei längerem chrauch einer Probescala durch deren allmählich eintretende pränderung zu unrichtigen Resultaten zu gelangen; und, wären is diese Einwände beseitigt, so liegt auch an den gebräuchschen Apparaten einige Schuld: es ist theils eine missliche Aufbe, 20 oder mehr Glasröhren von genau denselben Dimenonen, demselhen Glas und derselben Wandstärke auszusuchen, eils geringe Farbenunterschiede aus der Brennlinie jener Glastinder abzulesen.

Hinsichtlich des colorimetrischen Princips kann für bedeund verdünnte Lösungen, wie sie bei solchen Analysen in Anendung kommen, die Richtigkeit kaum bezweifelt werden, obohl gründliche Untersuchungen bierüber sehr erwünscht sein
üssen; wichtiger schien mir gegenwärtig die Vervollkommnung
er Beobachtungsmethode überhaupt, indem dann weitere Forhungen nicht ausbleiben werden. Auf welchem Wege ich die
sung dieser Aufgabe versucht, übergebe ich hiermit der öfntlichen Beurtheilung.

In Kürze war mein Ziel:

- 1) Erlangung einer unveräuderlichen Normalfarbe.
- 2) Beobachtung der Farbe zwischen parallelen Glasebenen.
- 3) Engere Begränzung der Beobachtungssehler.

Zur Erreichung dessen wählte ich beigezeichneten Apparat, elcher in grösster Einfachheit folgendermassen beschaffen ist:



Zur Aufnahme der gefärbten Flüs-`sigkeit dient der verticale Cylinder A; er ist von Glas, unten bei e durch eine möglichst farbloge, biplane Glasplatte horizontal geschlossen, seitlich mit einer nach Millimetern getheilten Scala dd versehen und oben einen Korkring co haltend; in letzterem ist das unten gleichfalls durch ein farbloses Glasplättchen geschlossene Röhrchen a mit einiger Reibung verschiebbar. Die Basis für dieses teleskopische Röhrensystem bildet das Holzkästchen B; der durch die geriffelten Knopfe kk drebbare Spiegel i sendet weisses Wolkenlicht nach oben durch das

Diaphragma und die darauf liegende, der zu prüfenden Flüsigkeit complementär gefärbte Glasscheibe g, von wo aus der gefärbte Strahl die Flüssigkeit in A durchdringt und nach seinem Austritt durch a hindurch beobachtet werden kann.

Nehmen wir als analytische Flüssigkeit in A eine bis zur schwachen Färbung verdünnte Eisenrhodanidlösung und als g eine smalteblaue Glasplatte an, so kann, besonders leicht wenn das Glasrohr A durch Umgebung mit einem undurchsichtigen Mantel vor sichtlich einfallendem Licht geschützt ist, das Röhrchen a allmählich so verschoben werden, dass seine Bodenplatte bei höchster Stellung röthlichgelb, bei tieferer nach und nach blasser bis weiss und endlich bei tiefster rein smalteblau erscheint.

Wer nur einigermassen ausgebildeten Farbensinn besitzt, findet selbst bei ausserordentlich schwach gefärbten Lösungen die Stellung für Weiss bis auf Bruchtbeile von Millimetern leicht wieder und hierauf nun gründe ich mein colorimetrisches Verfahren:

Man sucht für eine verdünnte Lösung von bekannten Gehalt und für eine complementär gefärbte Glasplatte den Neutralitäts- oder Nullpunkt, liest ihn an der Scala z. B. bei n ab und notirt die Entfernung von der Bodenplatte, also die Höhe der wirksamen Flüssigkeitssäule nach Millimetern nebst Gehalt der Flüssigkeit auf der benutzten Glasplatte. — Für jede mit derselben Glasplatte fernerweit angestellte Prüfung einer Flüssigkeit von gleicher Natur ergiebt sich der Gehalt an färbendem Stoff durch umgekehrte Proportionalität der wirksamen Flüssigkeitssäulen oder der Entfernungen der Bodenplatte in a von der Bodenplatte e.

Beispiele der Anwendung dieser Methode werde ich in nächster Zeit zu veröffentlichen Gelegenheit haben, doch glaube ich schon vorläufig versichern zu können, dass hiemit eine bei Weitem grössere Genauigkeit in den bedeutendsten Verdünnungen zu erlangen ist, als nach dem Verfahren von Th. Herapath, dies. Journ. LVI, 255 und LX, 242.

#### XC.

### Darstellung des sauren äpfelsauren Kalkes mittelst Schwefelsäure.

Von

Dr. Alex. Müller in Chemnitz.

Nach Liebig wird das durch nahezu vollständige Sättigung des Vogelbeersaftes mit Kalkmilch erhaltene Kalkmalat auf vorgängiges Auswaschen in das saure Salz durch Auflösen in verdünnter Salpetersäure verwandelt; aus unten näher zu erörternden Gründen habe ich es für vortheilhalter gefunden, die Salpetersäure durch Schweselsäure in solgender Weise zu ersetzen:

Das robe neutrale Kalksalz wird, ohne bis zur Farblosigkeit des ablaufenden Wassers ausgewaschen zu sein, genau in zwei Hälften getheilt und eine dieser in einem kupfernen Kessel mit dem 6-10fachen Volum Wasser erwärmt, darauf mit mässig verdünnter Schweselsäure versetzt, his eine mit Weingeist gut gemischte und filtrirte Probe einen geringen Ueberschuss zugesetzter Schwefelsäure erkennen lässt. Der Kessel onthält nun Gyps, freie Aepfelsäure, wenig freie Schwefelsäure und Farbstoff. Man vereinigt hiermit die zurückgehaltene zweite Hälfte des roben Kalkmalates, kocht ein Mal auf und colirt. Das Filtrat ergiebt meist schon während des Erkaltens eine reichliche Krystallisation des sauren Salzes in äusserst schwach grünlich gefärbtem Zustande; durch warmes Auslaugen des Gypses mit der Mutterlauge und mit Wasser und nachfolgendes Abdampfen gewinnt man alle Aepfelsäure bis auf geringe Mengen. Der Vorgang ist leicht zu verstehen: die erst gebildete freie Aepfelsäure vereinigt sich mit dem unveränderten Kalkmalat zu dem sauren Salze, während die geringe Menge freier Schwefelsäure, die zur ersten Hálste im Ueberschuss zugesetzt ward, durch das dem Kalkltydrat beigemengte Kalkcarbonat sich sättigt.

Die Vortheile dieser Abänderung des Liebig'schen Vertahrens finde ich in Folgendem: In Betreff des Kostenpunktes wird die theure Salpetersäure durch die billigere Schwefelsäure vertreten, statt des zerbrechlichen Glases oder Porzellans können Kupfer- oder Bleigefässe in Anwendung kommen; ferner wird durch Bildung des salpetersauren Salzes die Krystallisation erschwert, abgesehen davon, dass bei weniger Erfahrung und Achtsamkeit leichter ein schädlicher Ueberschuss von Salpetersäure angewendet wird, während im Gegentheil der entstehende Gyps grösstentheils ungelöst bleibt und entfärbend wirkt, überschüssige Schwefelsäure aber ohne Mühe und Verlust zu entfernen ist. Für Gewinnung der Aepfelsäure zu technischem Gebrauch, zu Reservagen in Kattundruckereien u. s. w. würde sich die eben angeführte Methode recht wohl eignen.

#### XCI.

### Ueber die Bildung von Rhodankalium auf nassem Wege.

#### Von Dr. **Julius Löwe.**

Vermischt man eine wässrige Lösung einer ermittelten Ge-, wichtsmenge von Ferrocyankalium mit Schweselkalium oder mit Schweselblumen und kohlensaurem Kali in dem bekannten Verhältnisse und erhitzt das Gemenge zum Kochen, so färbt sich die Lösung schon nach wenigen Minuten grünlich unter Abscheidung von Schweseleisen, dessen Menge je nach der Länge des Siedens der Flüssigkeit sich vermehrt. Nach längerer Zeit fortgesetzten Kochens hat sich fast alles Ferrocyankalium vollständig in Schwefelcyankalium umgesetzt. Trennt man nun das suspendirte Schweseleisen durch Filtration von der Flüssigkeit, lässt letztere, im Falle sie noch gelb gefärbt sein sollte, an der Lust kurze Zeit stehen, bis sie farblos ist, dampst das Ganze im Wasserbade zur Trockne und zieht den Rückstand mit Alkohol aus, so erhält man eine ziemlich gesättigte alkoholische Lösung von Rhodankalium. Der in Alkohol unlösliche Rückstand enthielt nach vorgenommener Prüfung sehr geringe Mengen von Ferrocyankalium, dessen Zersetzung und Umwandlung bei weiterem Erhitzen wohl erfolgt sein würde. Schon eine Auflösung von Ferrocyankalium allein mit Schwefelblumen gekocht, bewirkt eine Umsetzung desselben in Schwefeleyankalium unter gleichzeitiger Abscheidung von Schwefeleisen, welches den suspendirten Schwefel schmutzig gelärbt erscheinen lässt; doch ist die dabei entstehende Menge von Rhodankalium selbst nach sehr anhaltendem Erhitzen höchst unbedeutend. Die Entstehungsweise von Rhodankalium auf nassem Wege, z. B. durch Kochen von Cyankalium und Schwefel etc. ist bekannt, doch erinnere ich mich nicht gelesen zu haben, dass sich die Bildung dieses Salzes sehon direkt aus dem Ferrocyankalium erreichen lässt, aus welchem Grunde ich diese kurze Notiz der Veröffentlichung nicht unwerth bielt.

#### XCH.

### Ueber Darstellung der Pyrogallussäure.

Von

#### H. Grüneberg.

Als Material zor Bereitung von Pyrogallussäure wende ich chinesische Galläpfel an, welche, gröblich zerstampft, zwei Mal mit Wasser ausgekocht und sodann ausgepresst werden. Das erhaltene Extract wird zur Trockne verdampft und gepulvert: es beträgt von 50 Pfund verwandten Galläpfeln etwas über 30 Pfund.

Als Apparat dient mir eine flache Schale aus Eisenblech, deren Boden einen Durchmesser von 18 Zoll hat, während die Höhe des aufrechtstehenden Randes 3 Zoll beträgt. Letzterer Rand trägt an der äussern Seite der Schale in einer Höhe von 1½ Zoll über dem Boden derselben einen, 1 Zoll langen etwas aach oben gerichteten Röhrenausatz von etwa 1 Zoll Durchmesser, welcher mit dem Innern der Schale communicirt und lazu dient, ein Thermometer mittelst eines Korkes emzusetzen.

Auf den Boden der Schale wird ein halbes Pfund Extract-Pulver gleichmässig ausgebreitet, dann des Thermoineter, etwas Beneigt, so eingefügt, dass seine Kugel ohngefähr bis in die Milte des Apparats und hier bis ½ Zoll über den Boden reicht, und nun die Schale erst mit einem Stück gewöhnlicher Gaze, dann mit einem Papierhut von etwa 15 Zoll Höhe überbunden. Der Apparat wird auf ein Eisenblech, welches mit <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Zoll trocknen Sandes beschüttet ist, und mit diesem sodann auf einen Windosen gestellt.

Man giebt von vorn herein ziemlich starkes Feuer, bis das Thermometer 115—120° R. zeigt; darauf jedoch mässigt man schnell die Hitze; das Thermometer steigt bald auf 150 bis 160° R. und die Säure sublimirt stark. Man unterhält letzlere Temperatur 3 Stunden lang und findet nach Ablauf jener Zeit im Hute reichlich 1 Loth farbloser Pyrogallussäure. — Nach dieser Methode wurden aus 50 Pfund chinesischen Galläpfeln 2 Pfund Pyrogallussäure erhalten.

### XCIII.

## Bereitung von eisenfreiem Zinkoxyd.

Von

#### H. Grüneberg.

Um Zinklaugen eisenfrei zu machen, hat man ausser der ziemlich langwierigen Methode, dies durch Stehenlassen der Lauge mit metallischem Zink zu bewirken, bisher gewöhnlich das gelöste Eisenoxydul durch Chlorgas oxydirt und sodann mit Soda gefällt. Erstere Methode kostet viel Zeit, letztere ist etwas umständlich.

Ich wende zu jenem Zweck die bekannte Bleichslüssigkeit (unterchlorigsaures Natron), erhalten durch Fällen einer Chlorkalklösung mit Soda von der gewöhnlichen Stärke an und brauche von dieser etwa 1 Pfund, um eine Lauge aus 24 Pfund gelöstem Zink eisenfrei zu machen. Das Versahren ist dasselbe wie beim Einleiten des Chlors. Man fügt zu der Lauge so lange von der Bleichslüssigkeit, bis eine Probe derselben, mit wenig Soda versetzt und filtrirt, keine Eisenreaction mehr zeigt. Die kleine Quantität Glaubersalz, welche nach diesem Versahren mehr erzeugt wird, als nach dem früheren, bleibt beim schweselsauren Zink natürlich in der Mutterlauge.

# REGISTER

# ER DIE DREI BÄNDE DES-JAHRGANGES

1853.

JOURNAL FÜR PRAKTISCHE CHEMIE.

BAND LVIII-LX.



len, über die in demselben eingeschlossene Lust, Bousingault ewy, LVIII, 341.

ldt, Aschenanalysen von Lycopod. Chamaecypariss. und clavat. 135; über Aldehyd-Ammoniak, LX, 192.

urer Kalk, saurer, über Darstellung desselben mittelst Schwefel-A. Müller, LX, 477.

n, über dasselbe, Fr. Rochleder und R. Schwarz, LIX, 196. über dasselbe, Fr. Rochleder u. R. Schwarz, LIX, 193. etamid, über dasselbe, H. Wurtz, LX, 141.

vin, über dasselbe, Hinterberger, LVIII, 263; Dünhaupt, 90; über einige Doppelsalze desselben, M. Reckenschoss, 271.

vin-Quecksilbercyanid, über dasselbe, G. Kohl und A. Swo-LVIII, 269.

dein, jodwasserstoffsaures, über dasselbe, H. How, LIX, 492. did, Wirkung des Zinns auf dasselbe, E. Frankland, LVIII, 423. dodyl, über dasselbe, H. Landolt, LX, 401.

orphin, jodwasserstoffsaures, über dasselbe, H. How, LIX, 489. cotin und dessen Verbindungen, A. v. Planta u. A. Kekulé, 37.

ethan, über dasselbe, A. Wurtz, LX, 143. Lubischer, über denselben, H. Loewel, LlX, 152.

ze der Tertiärformation, über dieselben, H. Müller, LIX, 257. artige Substanz, links polarisirende, über die Anwesenheit derin normaler Milch, Doyère und Poggiale, LIX, 134.

-Ammoniak, über dasselbe, Aderholdt, LX, 192.

, über eine Methode zur Bestimmung derselben in Mineralien, 1ith, LIX, 159 und LX, 244.

te, über Auffindung derselben in Vergiftungsfällen, Stas, LIX, 232; einige neue basische Produkte von der Zersetzung derselben, w, LIX, 489; über Rotationsvermögen ders., Bouchardat u. udet, LX, 118; über die der Chinarinden, L. Pasteur, LX, 129., über dasselbe, Gregory, LX, 189; über Entstehung dessel-N. Delffs, LVIII, 438.

über denselben, F. A. Genth, LX, 274.

säure, über die Anwesenheit derselben in menschlichen Secre1, D. Campbell, LX, 255.

Amide, über dieselben, Gerhardt u. Chiozza, LX, 144; über die Theorie derselben, A. Wurtz, LX, 149 u. 230.

Ammoniak der Luft, Untersuchnng und Bestimmung desselben, G. Ville, LVIII, 12; über Einfluss desselben auf die Vegetation, G. Ville, LVIII, 368; über Umwandlung desselben in Salpetersäure, P. Claussen, LVIII, 247; über eine Methode zur quantitativen Bestimmung desselben in den natürlichen Wässern, Boussingault, LIX, 317; über das der Atmosphäre, J. Pierre, LIX, 323; über die vermeintliche Umwandlung desselben in Salpetersäure innerhalb des thierischen Organismus, Ch Jaffé, LIX, 238; über Einwirkung desselben auf einige arsenigsaure Metalloxyde, A. Girard, LIX, 404.

Ammoniakgehalt der Wässer, E. Marchand, LX, 314.

Amylschwefelsaurer Kalk, über die Einwirkung des Ammoniaks auf denselben, Berthelot, LlX, 508.

Analyse, chemische, neue allgemeine Methode derselben, H. Sainte-Claire Deville, LX, 1; organische, über Magnus's Gasapparat für dieselbe, LX, 32.

Andrews, über Zusammensetzung gewisser Basalte und metamorphischer Gesteine, LVIII, 379.

Angelikasäure, über dicselbe, Chio22a, LIX, 253.

Anhydrit, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 56. Anthophyllit, über denselben, L. Smith und G. J. Brush, LX, 279. Anthranilsäure, über dieselbe, W. B. Gerland, LX, 110.

Antimon, über Fluorsalze desselben, F. A. Flückiger, LVIII, 72; über Reduction desselben mittelst Cyankalium, H. Rose, LX, 159; über Einwirkung desselben auf gewisse Arten Salze, J. W. Slater, LX, 247.

Antimonsulphid, siehe Schwefelantimon.

Apatit, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 56. Apophyllit, über denselben, F. A. Genth, LX, 273.

Arbutin, über dasselbe, A. Kawalier, LVIII, 195.

Arctostaphylos uva ursi, Untersuchung der Blätter derselben, A. Kawa-lier, LVIII, 193.

Arctuvin, über dasselbe, A. Kawalier, LVIII, 197.

Aridium, ein muthmasslich neues Metall, über dasselbe, Bahr, LX, 27.

Arsen, über Einwirkung desselben auf gewisse Arten Salze, J. W. Slater, LX, 247; Auffindung desselben bei Vergiftungen, Malaguti u. Sarzeau, LX, 107; über Reduction desselben mittelst Cyankalium, H. Rose, LX, 159; über Entdeckung desselben durch molybdänsaures Ammoniak, H. Struve, LVIII, 493; über das Chlorid desselben, Penny und W. Wallace, LVIII, 498.

Arsenäthyle, über dieselben H. Landolt, LX, 385.

Arsenigsaure Metalloxyde, über Einwirkung des Ammoniaks auf dieselben A. Girard, LIX, 404.

Aschenanalysen der Wickensamen, J. Cohen, LX, 59; der Bromus-Arten, M. v. Orth und J. Stanek, LX, 442.

Ashby, über das Chromoxyd als Contactsubstanz, LIX, 506.

Aspertannsäure, über dieselbe, F. Rochleder, LVIII, 108.

Atomgewicht, mittleres, über Beziehung desselben zur specifischen Wärme, Ch. Garnier, LVIII, 132.

Azophenylamin, über dasselbe, J. Gottlieb, LX, 44.

#### B.

Babo, C. v., über Sinapin, LVIII. 283; über das Furfurol, LX, 117.

Bahr, über das muthmasslich neue Metall Aridium, LX, 27; über einige chromsaure Salze, LX, 60.

Baldriansäure, über zweckmässige Verhältnisse der Ingredienzien bei Darstellung derselben aus Fuselöl, H. Grüneberg, LX, 169; über wasserfreie, L. Chiozza. LVIII, 23.

Barral, über Regenwässer, LVIII, 373.

Barreswil, über weiche Erde zum Modelliren, LIX, 184; über Bildung des Bleiweiss, LIX, 251.

Barruel, G., über eine Silberlegirung, LVIII, 144.

Baryt, chlorsaurer und bromsaurer, über die Krystallform derselben, Rammelsberg, LX, 314.

Bacatte, über Zusammensetzung derselben, Andrews, LVIII, 379; über die des Rhöngebirges, E. E. Schmid, LX, 98.

Basen, flüchtige, über dieselben, A. v. Planta und A. Kekulé, LX, 237; organische, s. Alkaloide.

Baumert, über eine neue Oxydationsstufe des Wasserstoffs und ihr Verhältniss zum Ozon, LIX, 550.

Béchamp, A., über das Pyroxylin, LVIII, 15; über Einwirkung der Eisenoxydulsalze auf Pyroxylin und verwandte Verbindungen, LX, 186; über Verhalten des Palladiumcyanür's und Cyansilbers gegen Schwefelwasserstoff, LX, 64.

Becquerel, A., über Zusammensetzung der Milch, LVIII, 418; über chemische Verbindungen, welche beim langsamen Aufeinanderwirken fester und flüssiger Körper entstehen, LIX, 7.

Bennett, über Bestimmung der Phosphorsäure, LVIII, 247.

Benzaminsäure, über dieselbe, W. B. Gerland, LX, 110.

Benzol, über Trennung des Jods von Brom und Chlor mittellst desselben, E. Moride, LVIII, 317.

Berberin-Quecksilbercyanid, über dasselbe, G. Kohl und A. Swoboda, LVIII, 268.

Berlin, N. J., einige Bemerkungen über die Zirkonerde, LVIII, 145; über Zusammensetzung des Mosandrit, LVIII, 252; über Thonerde ans dem Orangit, LVIII, 255.

Bernsteinäther, gechlorter, über denselben, F. A. Laurent, LVIII, 18. Bertagnini, C., über die Verbindungen, welche die sauren schwefligsauren Alkalien mit einigen flüchtigen Oelen bilden, LVIII, 222.

Berthelot, M., über das Bichlorhydrat des Terpenthinöls, LVIII, 224;

uber die verschiedenen Arten des Terpenthizöls, LlX, 137; über Einwirkung des Ammoniaks auf den amylschweselsauren Kalk, LlX, 508; über die Verbindungen des Glycerins mit Säuren, LVIII, 412; über die Verbindungen des Glycerins mit den Säuren, und über die Synthese der nähern Bestandtheile der thierischen Fette, LX, 193.

Bergu, analysirt von H. Müller, LVIII, 181.

Bienenkönigin, chemische Untersuchung der Nahrung derselben, Ch. Wetherill. LVIII. 432.

Bitterstoffe, über einige derselben, Fr. Rochleder und R. Schwarz, LIX, 193 u. LX, 291.

Brotit, über denselben. L. Smith u. G. J Brush. LX, 277.

Blake, W. P., mineralogische Notizen, LVIII, 246; über Vorkommen des krystallisirten kohlensauren Lanthanoxyd, LX, 374.

Blätterteilur, s. Tellur.

Blei und Kupfer mittelst titrirter Lösung von übermangansaurem Kali zu bestimmen, Schwarz, LVIII, 141.

Bleichpulver, über chlorometrische Probe derselben, A. P. Price, LX, 472.

Bleiglanz, analysirt von Meneghini. LVIII, 332.

Bleivergistung, über dieselbe, Chatin, LX, 53.

Bleiweiss, über Bildung desselben, Barreswil, LIX, 251; über Darstellung desselben aus Bleischwamm, Chenot, LIX, 252.

Blum, über Spreustein und Gieseckit, LVIII, 251.

Blut, über den krystallisirbaren Stoff desselben, C. G. Lehmann, LVIII, 95 u. LIX, 413.

Blutlaugensalz, siehe Kaliumcisencyanür.

Bobierre, A., über Bestimmung des Zinks, der Bronzen und des Messings und Trennung des Zinkoxyds vom Kupferoxyde, LVIII, 380; über die Veränderung der zu Schiffsbeschlägen angewendeten Bronzen, LX, 183.

Bornemann, über gediegen Eisen aus der Keuperformation bei Mühlhausen in Thüringen. LVIII, 86.

Bouis, LVIII, 375; über Verbindungen derselben mit Silberoxyd, H. Rose, LVIII, 382; über Verbindung derselben und des Wassers mit dem Bleioxyde und dem Kupferoxyde, H. Rose, LVIII, 68; mit dem Kobaltoxyde, Nickeloxyde, Zinkoxyde und Cadmiumoxyde, H. Rose, LVIII, 70; mit dem Eisenoxyde, H. Rose, LIX, 446; über Einwirkung derselben auf Lakmustinktur, Malaguti, LIX, 60; über Vorkommen derselben, Filhol, LIX, 182

Booth. über Remigtonit, ein neues Kobaltmineral, LVIII, 252.

Bouchardat und F. Boudet, über das Rotationsvermögen des Chinidins, Codeins, Nargeins Papaverins und Pikrotoxins, LX, 118.

Boudet, s. Bouchardat.

Bouis, über die Anwesenheit der Borsäure in den warmen alkalischen schwefelhaltigen Wässern von Olette, LVIII, 375.

oussingault, über die Umwandlung des weichen Brodes in alt-

- backnes, LVIII, 234; über eine Methode das in den natürlichen Wässern enthaltene Ammoniak quantitativ zu bestimmen, LIX, 317.
- Bousingault und Lewy über die im Ackerboden eingeschlossene Luft, LVIII, 341.
- Bowenit, identisch mit Serpentin, L. Smith und G. J. Brush, LIX, 165. Brame, über Amorphismus und Polymorphismus des Schwefels, LX, 176. Branntwein aus Milch, Landerer, LX, 315.
- Brassinsäure, über dieselbe, F. Websky, LVIII, 449.
- Braunspath, analysirt von J. Roth, LVIII, 84.
- Braunstein, über Bestimmung des Handelswerthes desselben, A. P. Price, LX, 471.
- Brod, über Umwandlung des weichen in altbacknes, Boussingault, LVIII, 234; Untersuchung des Commissbrodes, Poggiale, LX, 234.
- Brodie, B. C., über die Einwirkung des Jods auf Phosphor LVIII, 337. Bromkohlenstoff und Bromkohlenwasserstoff in der Mutterlauge der Schönebecker Saline, M. Hermann, LX, 284.
- Bromus-Arten, Analyse der Asche derselben, M. v. Orth u. J. Stanek. LX, 442.
- Bronzen, über Bestimmung des Zinks in denselben, Bobierre, LVIII, 380; über Veränderung der zu Schiffsbeschlägen verwendeten. A. Bobierre, LX, 183; Analysen alter, J. Girardin, LX, 91 u. Hawranek, LX, 443.
- Brooke, H. J., über einige muthmassliche Krystalle von Trona, LIX, 362. Brown, G. W., über chemische Untersuchung des angespülten Kelp's von den Orkney-Inseln, LVIII, 232; über einige Salze und Zersetzungsprodukte der Pyromekonsäure, LVIII, 230.
- Brucin, Auffindung desselben in Vergiftungsfällen, Ch. Flandin, LlX, 185. Brush, G. J. u. L. Smith, über wiederholte Prüfung amerikanischer Mineralien, LX, 274.
- Brush, G. J., Mineralanalysen, LIX, 161.
- Brunnenwässer, Analyse derselben, Ch. H. Clarke und H. Medlock, LIX, 506.
- Brunner, C., Analysen von Metalllegirungen, LVIII, 445; über eine genaue Methode Gasvolumina zu messen, LX, 37.
- Buche und Kiefer, über Aschenbestandtheile derselben, G. Heyer, LVIII, 136.
  - Buchenholztheer, über die flüchtigen Oele desselben, Völckel, LX, 77.
  - Buchner, L. A., über die Bildung der spirigen Säure in den Blüthen der Spiräa Ulmaria, LIX, 51; über einen neuen gelben Farbstoff in der Faulbaum-Wurzelrinde, LIX, 343.
  - Bunsen, über Darstellung des Magnesiums auf electrolytischem Wege, LVIII, 53; über Zusammensetzung des Jodstickstoffs, LVIII, 248.
  - Bussy, über Chinidin, LIX, 225.
  - Butter, über dieselbe, Heintz, LX, 301.

#### C.

Cadmium, über einige Verbindungen desselben, E. Schüler, LX, 249. Cämentation der Kupferkiese, G. Werther, LVIII, 321.

Caffein-Quecksilbercyanid, über dasselbe, G. Kohl und A. Swoboda, LVIII, 269.

Cahours, A. und A. Riche, Untersuchung eines neuen organischen zinnhaltigen Radicals, des Stannmethyls, LX, 355.

Calluna vulgaris, über dieselbe, F. Rochleder, LVIII, 189; Analyse der Asche derselben, C. F. Röthe, LX, 252.

Callutannsäure, über dieselbe, F. Rochleder, LVIII, 190.

Calvert, über Darstellung zur Fabrikation von Gusseisen bestimmten Coaks, LVIII, 45.

Cambacéres, über die Darstellung der fetten Säuren, LIX. 61.

Campbell, D., über die Anwesenheit der Ameisensäure in menschlichen Scoretionen, LX, 255.

Camphomethylsäure, über dieselbe, A. Loir, LVIII, 278.

Caporcianit, analysirt von Meneghini, LVIII, 334.

Caprinaldehyd, über die Verbindung desselben mit zweisach schwesigsaurem Ammoniak, G. Bertagnini, LVIII, 222; R. Wagner, LVIII, 256.

Caprylalkohol, über denselben, W. Moschnin, LX, 207.

Caprylsäure, über wasserfreie, L. Chiozza, LVIII, 219.

Carbanilidsäure, über dieselbe, W. B. Gerbard, LX, 110.

Carlet, H., über die Fettsäuren, LX, 181.

Carolathin, über dasselbe, F. L. Sonnenschein, LX, 268.

Casaseca, über das geschmolzene und gepulverte Chlormagnesiumhydrat, LX, 187; über den Jodgehalt des Flusses Almendares in der Havannah, der Landpflanzen und der Atmosphäre der tropischen Gegenden, LX, 290.

Casselmann, über einige Verbindungen von Zweisach-Chlorzinn, LVIII, 187.

Centrifugalapparat, über Anwendung desselben zum Abscheiden von Niederschlägen, H. Grüneberg, LX, 171.

Cerit, über die Zusammensetzung desselben, Th. Kjerulf, LX, 282.

Ceropinsäure, über dieselbe, A. Kawalier, LX, 322 u. 337.

Chalcedon-Quarz, über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 511.

Chancel, über den Propylalkohol, LX, 205.

Chapmann, über Scheelit, LX, 190; über Absorption des Wassers durch Kalk, LX, 191.

Chatin, über Bleivergistung, LX, 53.

Chautard, J., über rechte und linke Kamphersäure, LX, 139; über eine neue Darstellungsweise des Toluidin's, LX, 240.

Chenot, über ein Verfahren zur Darstellung des Bleiweiss aus Bleischwamm, LIX, 252.

Chesterlit, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 275.

- Chesterlit-Talk, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 278. Chevreul, über heliographische Gravirung auf Stahlplatten, LIX, 366. Chilisalpeter, über Gehalt desselben an Jod and Brom, H. Grüneberg, LX, 172.
- Chinarinden, über die Alkaloide derselben, L. Pasteur, LX, 129.
- Chinawache, über dasselbe, Hanbury, LX, 434.
- Chinicin, über dasselbe, L. Past'eur, LX, 130.
- Chinidin, über dasselbe, L. Pasteur, LVIII, 376 und LX, 131; Bussy und Guibourt, LIX, 225; über die chemische Zusammensetzung desselben, H. G. Leers, LVIII, 21; über das Rotationsvermögen desselben, Bouchardat und F. Boudet, LX, 118.
- Chinin, über Einwirkung des Chlors auf dasselbe, A. Vogel, LX, 316.
- Chininsalze, über ein Reagens auf dieselben, A. Vogel, LX, 119.
- Chinoidin, über dasselbe, L. Pasteur, LX, 133.
- Chinovige Säure, über dieselbe, A. Kawalier, LX, 323.
- Chiozza, L., über eine Verbindung der Pelargonsäure mit Stickoxyd, LVIII, 216; über wasserfreie Capryl und Pelargonsäure; LVIII, 219; über, wasserfreie Valeriansäure, LVIII, 23; über einige organische Säuren; LIX, 253; über die wasserfreien Säuren, LIX, 63.
- Chiozza u. Gerhardt, über die wasserfreien Säuren, LIX, 449; über die Amide, LX, 144.
- Chiviatit, ein neues Mineral aus Peru, Rammelsberg, LVIII, 507.
- Chlor, über Einwirkung desselben auf vegetabilische fette Oele, J. Lefort, LVIII, 139; über Einwirkung desselben auf Chinin, A. Vogel, LX, 316.
- Chlorammonium, s. Salmiak.
- Chlorarsenäthylium, über dasselbe, H. Landolt, LX, 412.
- Chlorit, über denselben, v. Kobell, LVIII, 39.
- Chloritoid, über denselben, v. Kobell, LVIII, 39.
- Chlorkalk, neues Verfahren, zur Bestimmung des Gehalts desselben, Penot, LIX, 59.
- Chlormagnesiumhydrat, über das geschmolzene und gepulverte, Casasea, LX, 187.
- Chlornatrium, über eine Methode zur Bestimmung desselben im Urin, J. Liebig, LX, 436; über Gehalt des Harns an demselben, W. Wundt, LIX, 354.
- Chlorometrische Probe der unterchlorigsauren Salze, A. P. Price, LX, 472. Chlorüre, gewisse metallische, über Verbindungen derselben mit Sulf
  - äthyl und Sulfmethyl, A. Loir, LIX, 496.
- Chlorzinn, zweifach, über einige Verbindungen desselben, Casselmann, LVIII, 187.
- Chrom, über das Aequivalent desselben. R. Wildenstein, LIX, 27.
- Chromeisenstein, analysirt von Meneghini, LVIII, 334; über die Begleiter desselben, Garret, LIX, 361.
- Chromoxyd, über dasselbe als Contactsubstanz, Ashby, LIX, 506; über Trennung desselben von Thonerde, Dexter, LIX, 175.

Chromsaure Salze, über einige derselben, Bahr, LX, 60; über Verhalten gegen Phosphor, Arsen etc., J. W. Slater, LX, 247.

Chrumsilikat, analysirt von Meneghini, LVIII, 334.

Cinchonicin, über dasselbe, L. Pasteur, LX, 130.

Citraconanilin, über dasselbe, J. Gottlieb, LX, 42.

Citraconaz-ophenylimid, über dasselbe, J. Gottlieb, LX, 46.

Citracondinitranil, über dasselbe, J. Gotllieb, LX, 42.

Citronöl, über Ozonisirung desselben, Williams, LX, 254.

Citronsäure, über dieselbe, R. Schwarz, LVIII, 130; F. Rochleder, LVIII, 107 und E. Willigk, LVIII, 121; über Gährung derselben, J. Gersonne, LVIII, 415.

Citronsaure Salze, über Krystallform derselben, J. G. Heusser, LVIII, 249 Cladstone, J. H., über den zweibasischen Character der Schweselsäure, LIX, 505.

Clark, über Metcoreisen, LVIII, 55.

Clarke, Ch. H., und H. Medlock, Analyse von Brunnenwässern, LIX, 506.

Claussen, P., über Umwandlung des Ammoniaks in Salpetersäure, LVIII, 247.

Clintonit, über denselben, v. Kobell; LVIII, 39.

Coaks, über Darstellung derselben zur Fabrikation von Gusseisen, Calvert, LVIII, 45.

Coca-Blätter, über dieselben, Wackenroder, LX, 317.

Codein, über das Rotationsvermögen desselben, Bouchardat und F. Boudet, LX, 118.

Cölestin, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 56. Cohen, J., über Asche von Wickensamen, LX, 59.

Collodiumwolle, über Darstellung derselben, G. Mann, LIX, 241.

Colorimeter, neues, über dasselbe, A. Müller, LX, 474.

Columbit, analysirt von H. Müller, LVIII, 183.

Commissbrod, siehe Brod.

Comptonit siehe Thomsonit.

Corianderöl, über dasselbe, A. Kawalier, LVIII, 226.

Cortepinitannsäure, über dieselbe, A. Kawalier, LX, 340.

Cumarinsäure, über dieselbe, Chiozza, LlX, 253.

Cummingtonit, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 279.

Cyan, über Bestimmung desselben durch voluminometrische Analyse. Th. Herapath, LX, 242; über Verbindungen desselben mit Kupfer, A. Dufau, LIX, 498.

Cyankalium, über dasselbe, als Reductionsmittel, H. Rose, LX, 159; über die Analyse des käuflichen, Fordos und Gélis, LIX, 255; über das Vorkommen desselben in der bei der Blutlaugensalzfabrikation erhaltenen Schmelze, A. Reimann, LX, 262.

Cyanquecksilber, über einige Doppelsalze [desselben, G. Kohl und A. Swoboda, LVIII, 267.

Cyansäureäther, über Zerlegung desselben, A. Wurtz, LX, 141.

Cyansilber und Palladiumcyanür, über Verhalten desselben gegen Schweselwasserstoff, Bechamp, LX, 64.

Cystinharnsteine, über dieselben, J. Müller, LIX, 188.

#### D.

Danbury-Feldspathe, über dieselben, L. Smith und G. J. Brush, LX, 276.

Datolith, analysirt von Meneghini, LVIII, 337.

Davy, E. W., über eine neue Probe auf Salpetersäure und salpetersaure Salze, LIX, 360; über einige neue Methoden zur Darstellung der Nitroprussidverbindungen, LIX, 502.

Debus, über Oxylizarinsäure, LX, 115.

Delesse, über Pyrosklerit, LIX, 448.

Delffs, W., über das Laurin, LVIII, 434; über Entstehung des Alloxan's LVIII, 438.

Dessaignes, über Regeneration der Hippursäure, LX, 148.

Deville, H., über die Hitze, welche hei der Verbrennung von Kohle in der Luft entstehen kann, LVIII, 319; neue allgemeine Methode der chemischen Analyse, LX, 1.

Dexter, über Trennung der Thonerde vom Chromoxyd, LIX, 175.

Diäthylharnstoff, über denselben, A. Wurtz, LX, 141.

Diamant, über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 510.

Dick, A., über Hayesin, LIX, 504.

Di day, Analysen einiger Gesteine aus dem Departement du Var, LVIII, 75.

Didym, über dasselbe und seine Verbindungen, G. Marignac, LIX, 380.

Dinitranil, über dasselbe, J. Gottlieb, LX, 43.

Disterrit, über denselben, v. Kobell, LVIII, 39.

Dollfus, A, über Empfindlichkeit der salicyligen Säure und Salicylsäure für Eisenoxyd, LX, 256.

Dolomitische Kalksteine, Analysen derselben von J. Roth, LVIII, 82.

Doyère, über die Anwesenheit einer nach links polarisirenden albuminartigen Substanz in normaler Milch, LIX, 134.

Drainwässer, über dieselben, Krocker, LX, 456.

Draper, J. W., über eine neue Methode den Harnstoff zu bestimmen, LX., 381.

Druck, über den Einfluss desselben auf die Beständigkeit chemischer Verbindungen, Wöhler, LX, 57.

Dünger, über Desinfection desselben durch schwefelsaures Eisenoxydul, J. Pierre, LVIII, 47.

Dünhaupt, über Zinnjodür, LX, 190; über Aethylamin, LX, 190.

Dufau, A., über einige Verbindungen des Kupfers mit Cyan, LIX, 498.

Duffy, P, über die Constitution des Stearins, LVIII, 358.

Dufrenoy, Bericht über sechs Abhandlungen von Ch. Brame, über die Phänomene, welche die Krystallisation des Schwesels, Phosphors und mehrerer anderer Körper begleiten, LIX, 146.

- Domostia are in Vertaine de Dustaling ones finages Lein, 2711, 29
- Die Martine der der Amerikansken Wassers durch
- Dyspatriol. mr. waserben. L. franta mit G. J. Brush, LX, 280.

#### K

E. caseen, they are fest for Luctudium, LVIII, 62.

Riora gestiegen ins her Lemperformation ber Michibansen in Thiringen, mer masselbe. I. S. Bornemann, LVIII, 36; Bestimming desselven for forma rommenometrische Luziyse. Th. Herapath. L.X. 242; über Trennung desselben von Mangan. T. Schiel LIX, 384.

Eineneyamanaratuf. iner dennahm. Liebig. LX. 189.

Emenoryabel, schwestersaures, ider Lawendung desselben zur Desinseetin ten Düngers. J. Pierro, LVIII, &.

Evenogydutestae, über Einwirkung derselben auf Pyroxylin und verwandte Veraundungen, Beelbamp, LX, 186.

Einenphosphote, iner Listlichkeit derselben, J. Pierre, LVIII, 47.

Lisenstein, über vanadinhaltigen, A. Müller, LI. 63.

Enceissarlige Substancen, neue Bevonchtungen über dieselben, Phunn, LIX. 55.

Element, über ein wahrscheinlich neues im Irid-Osminn und Platin aus Galifornien, F. A. Gentin, LIV, 156.

Masit, über denselben. W. Haidinger. L.Y. 34.

Emerydel, über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 511: über Identität desselben mit Marganit. L. Smith und G. J. Brush. LIX, 161. Epidote, über dieselben, R. Hermann, LVIII, 504.

Epileptische, über den Zuckergehalt im Harn derselben. Michéa und A. Reynoso, LVIII. 380.

Vedmannit analysist von J. N. Berlin, LVIII, 378.

Wrica carnea, Analyse der Asche derselben, G. F. Röthe, LX, 252.

Ericineae, über die natürliche Familie derselben. F. Rochleder, LVIII, 189.

Ericinol, über dasselbe, A. Kawalier, LVIII. 201.

Erubescit, analysist von Meneghini, LVIII. 333.

Kuklan, Analyse desselben, Mallet, LVIII, 447.

Euphyllit, analysist von L. Smith und G. J. Brush. LIX, 163.

#### F.

Fuhlerz, über dasselbe, von Hauer, LX, 55; analysirt von Meneghini. LVIII, 332; über ein wahrscheinlich neues, F. A. Genth. LX, 273. websirn, über die Zunahme der Haltbarkeit des Gusseisens aus dem lohosenprozess mit gereinigten Coaks, LX, 51.

Farbematerial, über ein neues aus China, W. Stein, LVIII, 399.

Farben, alte, siehe Gemälde.

Farbstoff, über einen neuen grünen aus China stammenden, J. Persoz, LVIII, 244; über einen gelben in der Faulbaum-Wurzelrinde, L. A. Buchner, LIX, 343.

Faulbaum-Wurzelrinde, über einen gelben Farbstoff in derselben, L. A. Buchner, LIX, 343.

Favre, P. A., über die chemische Zusammensetzung des menschlichen Schweisses, LVIII, 365.

Federerz, analysirt von Meneghini, LVIII, 332.

Federn, über Zersetzungsproducte derselben mit verdünnter Schwefelsäure, A. C. Leyer und Köller, LVIII, 273.

Fehling, über Kupfer- und Zink-Sulfantimoniat, LX, 53.

Fellenberg, v., und Rivier, über das Vorkommen des Jods in dem Mineralwasser von Saxon, LIX, 303.

Felsarten, über relative Wärmeleitungsfähigkeit, G. v. Helmersen, LIX, 178.

Fette, über dieselben, J. Lefort, LVIII, 139 und LX, 179; über die Synthese der näheren Bestandtheile der thierischen, Berthelot, LX, 193, Fette Säuren, über Darstellung derselben, Cambacéres, LIX, 61.

Fettsäure, über dieselbe, H. Carlet, LX, 181.

Fettsäuren aus Rapsol, F. Websky, LVIII, 449.

Feste und füssige Körper, über chemische Verbindungen, welche beim langsamen Aufeinanderwirken derselben entstehen, Becquerel, LIX, 7. Filhol, über Borsäure, LIX, 182.

Flajolot, über die Trennung einiger Metalloxyde, LIX, 507.

Flandin, Ch., Methode zur Untersuchung auf organische Gifte, LIX, 185. Flückiger, F. A., über Fluorsalze des Antimons, LVIII, 72.

Fluorsalze des Antimons, über dieselben, F. A. Flückiger, LVIII, 72. Fordos, Analyse des käuslichen Cyankaliums, LIX, 255.

Frankland, E., über eine Reihe organischer Körper, welche Metalle enthalten, LVIII, 421, und LIX, 208.

Frauenmilch, Analyse der Asche derselben, R. Wildenstein, LVIII, 28. Fracinin, über dasselbe, Fr. Rochleder und R. Schwarz, LIX, 206. Fremy, E., über die durch Wasser zersetzbaren Sulfüre, LIX, 11.

Fresenius, R., über ein einfaches und billiges Mittel, die Bildung von Kesselstein bei Verwendung gypshaltigen Wassers zu verhüten, LVIII, 64. chemische Untersuchung der Mineralquellen zu Krankenheil bei Tölz in Oberbayern, LVIII, 156; über Apparat zur Entwikelung von Schwefelwasserstoffgas für chemische Laboratorien und Fabriken, LVIII, 177. über Krankenheiler Mineralquellen, LVIII, 448.

Fritzsche, J., über die Zusammensetzung der Harmala-Alkaloide, LX, 359; Untersuchungen über die Samen von Peganum Harmala, LX, 414. Froschsteisch, über Bestandtheile desselben, Grohe LX., 127.

Furfurol, über dasselbe, v. Babo, LX, 117.

Fuselöl aus Mais und Roggen, -über dasselbe, Wetherill, LX, 202.

#### G.

Galitannsäure, über dieselbe, F. Rochleder LVIII, 107, u. R. Schwarz, LVIII, 127.

Galium verum u. aparine, vorläufige Notiz über die Bestandtheile des Krauts beider, R. Schwarz, LVIII, 126.

Gallussäure in Arctostaphylos ura ursi, über dieselbe, A. Kawalier. LVIII, 194:

Garnier, Ch., über die Beziehungen zwischen dem mittleren Atomgewichte und der specifischen Wärme der einfachen Körper, LVIII, 132.

Garret, über die Begleiter des Chromeisensteins, LlX, 361.

Gartenschnecken, über Gehäuse derselben, Joy LVIII, 61.

Gasapparat, Magnus's, für organische Analysen, LX, 32.

Gase, über das Verhalten der Wasserpflanzen zu denselben, W. Knop, LIX, 65.

Gasvolumina, über Messung derselben, G. Brunner, LX, 37.

Gaultheria procumbens, über dieselbe, A. Kawalier, LVIII, 199.

Gautier, Vorschlag zur Schwefelsäurefabrikation, LX, 192.

Geisler, über einen Apparat zur quantitativen Bestimmung der Kohlensäure, LX, 34.

Gelbbeeren, chinesische, über dieselben, W. Stein, LVIII, 399.

Gelbbleierz, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 57.

Gelis, Analyse des käuflichen Cyankaliums, LlX, 255.

Gemälde, alte, Analyse derselben, J. Girardin, LX, 89.

Genth, F. A., über Platin und Irid-Osmium in Californien, LVIII, 245. über die allotropische Modification des Kobaltoxyduls, LVIII, 506; über ein wahrscheinlich neues Element im Irid-Osmium und Platin aus Californien, LIX, 156; über Pyrosklerit, LIX, 447; Beiträge zur Mineralogie LX, 272.

Gerhardt, Ch., u. L. Chiozza, über die wasserfreien Säuren, LIX, 449: über die Amide, LX, 144.

Gerh. vom Rath siehe v. Rath.

Gerbsäure, ist eine mit Kohlehydrat gepaarte Verbindung, A. Strecker, LIX, 191.

Gerland, W. B., über Anthranilsäure, Benzaminsäure und Carbanilidsäure, LX, 110.

Gersonne, J., über Gährung der Citronsäure LVIII. 415.

Geschichte der organischen Metallverbindungen, über dieselben, C. Löwig, LX, 348.

Getreidesorten, über den Werth derselben, J. Reiset, LIX, 335

Gibbs, W., über analytische Trennung des Mangans von anderen Basen. LVIII, 241.

Gibbsit, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 281.

Gieseckit und Spreustin, über diesselben, Blum, LVIII, 251.

Gifte, organische, Methode zur Untersuchung auf dies., Ch. Flandin, LIX, 185; Stas, LIX, 232.

Gilles siehe Saint-Gilles.

Girard, A., über die Einwirkung des Ammoniaks auf einige arsenigsauere Metalloxyde, LIX, 404; über die Einwirkung des Schwefelwasserstoffs auf Pikrinsäure, LIX, 142.

Girardin, J., Analyse sehr alter Kunstproducte, LX, 89; über die Milch, LX, 124.

Glas, über Versilberung desselhen, Power, LX, 315.

Gläser, alte, Analyse derselben, J. Girardin, LX, 90.

Glimmer analysirt von L. Smith u. G. J. Brush, LIX, 164.

Globulin, über Zersetzungsproducte desselben mit verdünnter Schwefelsäure, A. C. Leyer u. Köller, LVIII, 276.

Glocken, alte Analyse derselben, J. Girardin, LX, 92.

Glycerin, über Anwendung desselben zur Bereitung einer Masse zum Modelliren, Barreswil, LlX, 184; über die Verbindungen desselben mit Säuern, Berthelot, LVIII, 412, u. LX, 193; über Einwirkung des Phosphorchlorids auf dasselbe, F. Duffy, LVIII, 364.

Gold, über Verbreitung desselben, J. Percy, LIX, 178; über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 510; über Vorkommen desselben in Pennsylvanien, Wetherill, LVIII, 447.

Gorgeu, A., über die Färbung der Manganoxydulsalze, LIX, 325.

Gorup-Besanez, von, Beitrag zur Kenntniss des Kreosot's und einiger seiner Zersetzungsproducte, LX, 79.

Gottlieb, J., zur Kenntniss der isomeren Säuren, LX, 42.

Gravirung, heliographische, auf Stahlplatten, Niepce de Saint-Victor, LIX, 363; H. T. Talbot, LIX, 410.

Gregory, über salzsaures Roseokobaltiaksalz, LX, 188; über Alloxan, LX, 189.

Greenwood-Glimmer, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 276. Grohé, über Bestandtheile des Froschsleisches, LX, 127.

Grüneberg, H., über Darstellung der Pyrogallussäure, LX, 479; über Bereitung von eisenfreiem Zinkoxyd, LX, 480; chemische Mittheilungen LX, 468.

Guibourt, über Chinidin, LIX, 225.

Gusseisen, über die Zunahme der Haltbarkeit desselben, aus dem Hohofenprozess mit gereinigten Goaks, Fairbairn, LX, 51.

#### H.

Haare, über Zersetzungsproducte derselben mit verdünnter Schweselsäure, A. C. Leyer und Köller, LVIII, 273.

Haddom-Albit, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 276.

Hämatin, über Zersetzungsprodukte desselben mit verdünnter Schwefelsäure, A. C. Leyer und Köller, LVIII, 273.

Hämatokrystallin, über dasselbe, C. G. Lehmann, LVIII, 95 u. LIX, 413. Haidinger, W., über den Eliasit von Joachimsthal, LX, 54.

Hanbury, über das Chinawachs, LX, 434.

Hanf, über Anwendung dess. statt des Hopfens, R. Wagner, LVIII, 356.

Harmala-Alkaloide, über dieselben, J. Fritzsche, LX, 359.

Harn, über Zuckergehalt desselben bei Epileptischen, Michea und A. Reynoso, LVIII, 380; über Gewinnung der Hippursäure aus demselben, Riley, LIX, 251; über Kochsalzgehalt desselben, W. Wundt, LIX, 354; über eine Methode zur Bestimmung des Chlornatriums und Harnstoffs in demselben, J. Liebig, LX, 436; über den Gehalt an Kynurensäure des Harns der Hunde, J. Liebig, LX, 123.

Harnsteine, üher Lösung derselben, Ben. Jones, LVIII, 505.

Hurnstoff, über Verbindungen desselben mit Oxyden u. Salzen, Liebig, LX, 121; über Bestimmung desselben, J. W. Draper, LX, 381; über eine Methode zur Bestimmung desselben im Urin, J. Liebig, LX, 436.

Harz, über ein neues fossiles, Mallet, LX, 281.

Hassal siehe Hill-Hassal.

Hauer, von, Analysen von Fahlerzen, LX, 55.

Hawranek, über chemische Zusammensetzung eines Mergels und eines Hippuritenkalkes aus der Gosau sowie einiger antiker Bronzen, LX, 443. Hayesin, Analyse desselben von A. Dick, LIX, 504.

Hefe, über Zusammensetzung derselben, R. D. Thomson, LVIII, 54. Heide priem, F., das Mineralwasser von Saxon chemisch untersucht, LVIII, 473.

Heintz, über die Zusammensetzung der Kuhbutter, LX, 301.

Heliographische Gravirung auf Stahl, Niepce de Saint-Victor, LIX, 363; Chevreul, LIX, 366; H. T. Talbot, LIX, 410.

Helleday, Analyse des sogenannten Fahlu-Gesundbrunnens, LX, 56. Helmersen, G. v., über relative Wärmeleitungsfähigkeit einiger Felsarten LIX, 178.

Herapath, Th. J. über das Bekanntsein der Salpetersäure bei den alten Aegyptern, LIX, 359; Bestimmung des Eisen's, Cyan's, Cyanwasserstoffs und Schwefelcyanwasserstoffs durch volumenometrische Analyse, LX, 242; über eine bequeme Methode zur Bestimmung kleinerer Mengen von Jod, LX, 318.

Hermann, M., über Bromkohlenwasserstoff und Bromkohlenstoff, die sich aus der Mutterlauge der Schönebecker Saline gewinnen lassen, LX, 284.

Hermann, R., über die gegenseitige Vertretung von R und R in Verbindungen von gleicher Form, LVIII, 502.

Heusser, J. G., über Krystallform einiger eitronsauren Salze, LVIII, 249. Hexachlorxylon, über dasselbe, v. Gorup-Besanez, LX, 81.

Heyer, G., über Aschenbestandtheile der Kiefer und Buche, LVIII, 136. Hidrotinsäure, über dieselbe, P. A. Favre, LVIII, 366.

Hill-Hassal, A., über das häufige Vorkommen des Indigo's im menschlichen Urin, LX, 382.

Hiller, Mctallreductionen auf nassem Wege, LX, 58.

Hinterberger, über die Einwirkung der Wurtz'schen flüchtigen Basen auf Senföl, LVIII, 263.

Hipuritenkalk, über Zusammensetzung eines solchen, Hawranek, LX, 443.

Hippursäure, über Gewinnung derselben aus Harn, Riley, LlX, 251; über Regeneration derselben, Dessaignes, LX, 148.

Hirschbraun, M., über Sinapin, LVIII, 283.

Hitze, welche bei der Verbrennung von Kohle in der Luft entstehen kann, Deville, LVIII, 319.

Höhenmessungen, über einen Apparat dazu, C. Brunner, LX, 37.

Hoffmann, R., über Reaction auf Leucin und Tyrosin, LX, 188.

Holz, über Produkte der Destillation desselben, C. Völckel, LX, 68.

Holzessig, über denselben, C. Völckel, LX, 68.

Holzessigtheer, über denselben, C. Völckel, LX, 72.

Holzkohlen, über dieselben, Violette, LIX, 332.

Holztheer, über denselben, G. Völckel, LX, 72.

Honig-Ameise, Untersuchungen über dieselbe, Ch. Wetherill, LVIII, 430. Hopfenöl, über dasselbe, R. Wagner, LVIII, 351.

How, H., über einige neue basische Produkte von der Zersetzung der Pflanzenalkaloide, LIX, 489.

Humboldtit, analysirt von Meneghini, LVIII, 337.

Hunt, T. S., Serpentinanalysen, LIX, 368.

Hunter, über seltnere Mineralien und neue Fundörter im Westen von Nord-Carolina, LIX, 510.

Hydromagnesit, analysirt von L. Smith und G. J. Brush, LIX, 167.

#### I.-

Jassé, Ch., über die vermeintliche Umwandlung von Ammoniak in Salpetersäure innerhalb des thierischen Organismus, LIX, 238.

Jalappenharz, über dasselbe, A. Laurent, LVIII, 18.

Igelstacheln, über Zersetzungsprodukte derselben mit verdünnter Schwefelsäure, A. G. Leyer und Köller, LVIII, 273.

Indigo, über Werthsermittellung desselben, F. Penny, LVIII, 314; über Vorkommen desselben im menschlichen Urin, A. Hill-Hassall, LX, 382. Ingwer, über das flüchtige Oel desselben, A. Papousek, LVIII, 228.

Jod, über Bestimmung desselben, F. Penny, LVIII, 143; über Einwirkung desselben auf Phosphor, B. C. Brodie, LVIII, 337; über das Vorkommen desselben in dem Mineralwasser von Saxon, Rivier und v. Fellenberg, LIX, 303; F. Heidepriem und H. Poselger, LVIII, 473 und P. Morin, LVIIII, 483; über den Gehalt desselben in dem Flusse Almendares, den Landpflanzen und der Atmosphäre der tropischen Gegenden, Casaseca, LX, 290; Methode zur Bestimmung kleiner Mengen desselben, Herapath, LX, 318; über qualitative und quantitative Bestimmung desselben und seine Trennung von Brom und Chlor mittelst Benzol und salpetersaurem Silberoxyd, E. Moride, LVII, 317.

Jodäthyl, über Verhalten desselben zu Alkaloiden, H. How, LIX, 489.

Journ. f. prakt. Chemie LX. 8.

Jodarsentriäthyl, über dasselbe, H. Landolt, LX, 409.

Jodnethyl, über Einwirkung des Zinks auf dasselbe, E. Frankland, LIX, 208; über Einwirkung des Quecksilbers auf dasselbe bei Gegenwart von Licht, E. Frankland, LIX, 216.

Jodnitroharmidin, über dasselbe, J. Fritzsche, LX, 427.

Jodstibmethylium, über dasselbe, H. Landolt, LVIII, 320.

Jodstickstoff, über Zusammensetzung desselben, Bunsen, LVIII, 248,

Jones, B., üher Salpetersäurebildung im menschlichen Organismus, LVIII, 60: über die Lösung der Harnsteine in verdünnten Salzlösungen bei der Temperatur des Körpers mit Hülfe der Electricität, LVIII, 505.

Joy, C. A., über Meteoreisen v. Cosby-Creek, LX, 62; über den Narwal-Zahn, LVIII, 6; über das Gehäuse der Gartenschnecken, LVIII, 61; über Selenäthyl, LX, 116.

Iridium, über einige neue Verbindungen desselben, Skoblikoff, LVIII, 31.

1rid-Osmium und Platin in Galifornien, Genth, LVIII, 245; aus Californien, über ein wahrscheinlich neues Element in demselben, F. A. Genth, LIX, 156.

Isomere Säuren, über dieselben, J. Gottlieb, LX, 42. Itaconanilia, über dasselbe, J. Gottlieb, LX, 42.

#### K.

Kämmererit-Nickelsmaragd, über denselben, F. A. Genth, LX, 377. Kali, schwefelsaures, über Krystallisation desselben, Ungerer, LIX, 183.

Kalium, über Entdeckung desselben im Meteoreisen, Shepard, LVIII, 325.

Kaliumeisencyanür, über den Gehalt der bei Bereitung desselben erhaltenen Schmelze an Cyankalium, A. Reimann, LX, 262.

Kalk, Absorption des Wassers durch denselben, Chapmann, LX, 191.

Kalksteine, dolomitische, analysirt von J. Roth, LVIII, 82.

Kamphersäure, rechte und linke, J. Chautard, LX, 139.

Kapnomor, über dasselbe, C. Völckel, LX, 74 und von Gorup-Besanez, LX, 85.

Karsten, über Feuer-Meteore und über einen merkwürdigen Meteormassen-Fall, der sich früher bei Thorn ereignet hat, LIX, 14.

Kartoffeln, über das Fett derselben, Eichhorn, LVIII, 62.

Kawalier, A., Untersuchung der Blätter von Arctostaphylos uva ursi, LVIII, 193; über Corianderöl, LVIII, 226; über Pinus silvestris LX, 321.

Kekulé, A, und A. v. Planta, zur Kenntniss einiger flüchtigen Basen. LX, 237.

Kelp, Untersuchung desselben, G. W. Brown, LVIII, 232.

Kenngott, über Zusammensetzung des Zinnkieses, LIX, 176.

Kerolit, analysirt von L. Smith und G. J. Brush, LIX, 165.

Kesselstein, über Verhütung der Bildung desselben, R. Fresenius. LVIII, 64.

- Kestner, über das Vorkommen und den Ursprung der Traubensäure, LVIII, 392.
- Kiefer und Buche, über Aschenbestandtheile derselben, G. Heyer, LVIII, 136.
- Kjerulf, Th., über die Zusammensetzung des Cerit, LX, 282.
- Kieselabsatz der heissen vulkanischen Quelle von Taupo, Analyse desselben von J. W. Mallet, LIX, 158.
- Kieselsäure, über die Auslöslichkeit derselben in Wasser, H. Kühn, LIX, 1; lösliche, über Absätze derselben in den unteren Schichten der Kalksormation, J. T. Way und J. M. Paine, LX, 48.
- Kleie, Untersuchung derselben, Poggiale, LX, 234.
- Knochen, alte von Menschen, J. Girardin, LX, 94.
- Knop, W., über das Verhalten einiger Wasserpflanzen zu Gasen, LIX, 65.
- Kobalt, über eine neue Verbindung desselben, E. Saint-Evre, LVIII, 185; über Trennung desselben vom Nickel, Liebig, LX, 189.
- Kobaltmineral, üher ein neues, Booth, LVIII, 252.
- Kobaltoxydul, über die allotropische Modification desselben, F. A. Genth, LVIII, 506.
- Kobaltsalze, über dieselben, Gregory, LX, 188.
- v. Kobell, über den Pyromelin, LVIII, 44; über den Sismondin, Chloriteid und Masonit, und über die Mischung dieser und ähnlicher Silikate (Disterrit, Xanthophyllit, Clintonit, Chlorit, Ripidolith) aus dem Gesichtspunkte der Polymerie betrachtet, LVIII, 39.
- Kochsalz s. Chlornatrium.
  - Köhler, F., über Verbindung der beiden Säuren des Selens mit den beiden Quecksilberoxyden und über den Onofrit, LIX, 169.
  - Köller und A. C. Leyer, über Zersetzungsprodukte der Federn, Igelstacheln, Haare, des Globulins, Hämatins und der Flügeldecken der Maikäfer mit verdünnter Schwefelsäure, LVIII, 273.
  - Kohl, G., und A. Swoboda, über einige Doppelsalze des Cyanquecksilbers, LVIII, 267.
  - Kohle, über die Hitze, welche bei Verbrennung derselben in der Luft stehen kann, Deville, LVIII, 319.
  - Kohlensäure, über die Menge derselben in den höhern Schichten der Atmosphäre, A. Schlagintweit, LVIII, 440; über Einwirkung derselben auf Lakmustinktur, Malaguti, LIX, 60; Geissler's Apparat zur Bestimmung derselben, LX, 34.
  - Korund, über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 510.
  - Krankenheiler Mineralquellen, chemische Untersuchung derselben, R. Fresenius, LVIII, 156 und 448.
  - Krappwurzel, über den Farbstoff derselben, E. Schunck, LlX, 484.
  - Kreosot, über dasselbe, C. Völckel, LX, 73 und v. Gorup-Besanez, LX. 79.
  - Krecker, chemische Untersuchung von Drainwässern, LX, 456.

Krystallform, über Beziehung derselben zur chemischen Zusammensetzung und Drehung der Polarisationsebene, L. Pasteur, LVIII, 1.

Krystallisation unlöslicher Körper, erhalten durch doppelte Zersetzung Macé, LIX, 367; des Schwefels und Phosphors, über die Phänomene, welche dieselben begleiten, Ch. Brame, berichtet von Dufrenoy, ŁIX, 146.

Kühn, H., über die Auflöslichkeit der Kieselsäure in Wasser, LIX, 1. Kümmelöl, über dasselbe, Völckel, LX, 120.

Kuhbutter, über Zusammensetzung derselben, Heintz, LX, 301.

Kunstprodukte, Analyse sehr alter, J. Girardin, LX, 89.

Kupfer, über die Einwirkung des Salmiaks auf dasselbe, H. Ritthausen, LIX, 369; Trennung desselben von Zink, Nickel und Quecksilber, Flajolot, LIX, 507; über Gemenge und chemische Verbindungen desselben mit Zinn, Rieffel, LX, 370; über Verbindungen desselben mit Cyan, A. Dufau, LIX, 498; und Blei mittelst titrirter Lösung von übermangansaurem Kaii zu bestimmen, Schwarz, LVIII, 141.

Kupferglanz, analysirt von Menéghini, LVIII, 333.

Kupferkies, analysirt von Meneghini, LVIH, 333.

Kupferkiese, über Cämentation derselben, G. Werther, LVIII, 321.

Kupferoxyd, über Trennung desselben vom Zinkoxyde, Bobierre, LVIII, 380.

Kupferoxydul, über schwesligsaure Salze desselben, Péan de Saint-Gilles, LX, 95.

Kupfer-Sulfantimoniat, über dasselbe, Fehling, LX, 53.

Kynurensäure, über dieselbe, Liebig, LX. 123.

#### L,

Lallemand, A., über die Zusammensetzung des Thymianöls, LX, 431. Landerer, über Branntwein aus Milch, LX, 315.

Lanthanoxyd, krystallirtes kohlensaures, über Vorkommen desselben, W. S. Blake, LX, 374.

Lancasterit, analysirt von L. Smith, und G. J. Brush, LIX, 166.

Landolt, H., Untersuchungen über die Arsenäthyle, LX, 385; über Jodstibmethylium, LVIII, 320.

Laumontit, analysirt von A. J. Scott, LVIII, 255.

Laurin, über dasselbe, W. Delffs, LVIII, 434.

Lazulith, über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 511.

Laurent, A., über das Jalappenharz und den gechlorten Bernsteinäther, LVIII, 18; über Umwandlungsprodukte der Weinsäure in der Värme, LVIII, 280.

Ledum palustre, Untersuchung der Blätter desselben, E. Willigk, LVIII, 205; Nachschrift zur Untersuchung des Ledum palustre von F. Rochleder und R. Schwarz, LVIII, 210.

Leers, H. G., chemische Zusammensetzung des Chinidins, LVIII, 21.

- Lefort; J., über Einwirkung des Chlors auf die vegetabilischen fetten Oele, LVIII, 139; über die Fette, LX, 179.
- Legirung, über eine des Silbers, G. Barruel, LVIII, 144; übrigens s. Metalllegirungen.
- Leopardit, über Vorkommen desselben, Hunter, LIX, 511.
- Léger, St., Bestimmung des Zinns mittellst titrirter Lösung von übermangansaurem Kali, LX, 61.
- Lehmann, C. G., über den krystallisirbaren Stoff des Blutes, LVIII, 95 und LIX, 413.
- Leim, flüssiger, über Darstellung desselben, Dumoulin, LVIII, 59.
- Leuchten gewisser Körper beim Erwärmen, über die Ursache desselben, A. Schrötter, LVIII, 150.
- Leucin, aus dem elastischen Gewebe des Nackenbandes von Ochsen erhalten, Zollikofer, LVIII, 62; über Reaction auf dasselbe, R. Hoffmann, LX, 188.
- Levol, A., über volumenometrische Bestimmung der Schwefel- und Salzsäure, LX, 384; über die chemische Beschaffenheit der Metalliegirungen, LX, 449.
- Lewy und Boussingault, über die im Ackerboden eingeschlossene Luft, LVIII, 341.
- Leyer, A. C., und Köller, über Zersetzungsprodukte der Federn, Igelstacheln, Haare, des Globulins, Hämatins und der Flügeldecken der Maikäfer mit verdünnter Schwefelsäure, LVIII, 273.
  - Liebig, über den Thierschit, LX, 50; über Eisencyanwasserstoff, LX, 189; über Trennung von Nickel und Kobalt, LX, 189; über Verbindungen des Harnstoffs mit Oxyden und Salzen, LX, 121; über Kynurensäure, LX, 123; über eine neue Methode zur Bestimmung des Chlornatriums und Harnstoffs im Urin, LX, 436.
  - Lithion, über Gewinnung desselben aus Triphylin, H. Müller, LVIII, 148. Löwe, A., Versuche zur Gewinnung des Tellurs im Grossen, aus den Siebenbürger Golderzen, LX, 163.
  - Löwe, J., über die Bildung von Rhodankalium auf nassem Wege, LX, 478.
  - Loewel, H., über den kubischen Alaun, LIX, 152.
  - Löwenthal, J., Versuche über die Trennung des Zinns von andern Metallen, LX, 257; Prüfung der Schwefelsäure auf Bleigehalt, LX, 267; über ein sehr empfindliches Reagens zur Entdeckung einiger reducirender Körper, wie Zinnchlorür, schweflige Säure, Schwefelwasserstoff etc., LX, 267.
  - Löwig, C., über Methplumbäthyl, LX, 304; Geschichte der organischen Metallverbindungen, LX, 348; über einige Stibaethylverbindungen, LX, 352.
  - Loir, A., über Camphomethylsäure, LVIII, 278; über Verbindungen des Sulfäthyls und Sulfmethyls mit gewissen metallischen Chlorüren, LIX, 496.
  - Loxoklus, über denselben, L. Smith und G. J. Brush, LX, 275.

Luft, über die im Ackerboden eingeschlossene, Boussingault und Lewy, LVIII, 341.

Lycopodiumarten, Analysen der Aschen derselben, H. Ritthausen, LVIII, 133 und Aderholdt, LVIII, 135.

#### M.

Macé, über Krystallisation unlöslicher Körper, erhalten durch doppelte Zersetzung, LIX, 367.

Magnesia, über die Löslichkeit der phosphorsauren Ammoniak-Magnesia, Ebermayer, LX, 41.

Magnesit, angeblicher, von Hobocken, über denselben, L. Smith und G. J. Brush, LIX, 167.

Magnesium, über Darstellung desselben auf electrolytischem Wege, Bunsen, LVIII, 53.

Magnus, G., über das Entstehen von Theer aus ölbildendem Gase, LX, 86.

Mahla, über Silbersuperoxyd, LVIII, 57.

Malaguti, über die Einwirkung der Kohlensäure und Borsäure auf Lakmustinktur LIX, 60; und Sarzeau, über Auffindung des Arseniks in Vergiftungen, LX, 107.

Mallet, J. W., Analyse eines Kieselabsatzes der heissen vulkanischen Quelle von Taupo, LIX, 158; über ein neues fossiles Harz, LVIII, 381; Analyse des Euklas, LVIII, 447.

Mangan, über Trennung desselben von andern Basen, W. Gibbs, LVIII, 241; über Trennung desselben von Eisen und Nickel, T. Schiel, LIX, 184; Trennung desselben von Kobalt, Nickel und Zink, Flajolot, LIX, 508.

Manganoxgdulsalze, über Färbung derselben, A. Gorgeu, LIX, 325.

Manganspath, über Vorkommen desselben in Nassau, Sandberger, LIX, 181.

Magnus's Gasapparat für organische Analysen, LX, 32.

Mais, über das Fuselöl aus demselben, Ch. Wetherill, LX, 202.

Mann, C., über die Darstellung der Collodiumwolle, LIX, 241.

Manross, N. S., über künstliche Erzeugung krystallisirter Mineralien, LVIII, 55.

Marchand, E., über Ammoniakgehalt der Wässer, LX, 314.

Margarit, über Identität desselben mit Emerylit, L. Smith und G. J. Brush, LIX, 161.

Margarodit, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 278.

Marignac, C., über das Didym und seine wichtigsten Verbindungen, LIX, 380.

Marmatit, analysirt von Meneghini, LVIII, 334.

Masonit, über denselben, v. Kobell, LVIII, 39.

Maumené, über die Analyse der Oele mittelst Schwefelsäure, LVIII, 26.

Mazade, über Rhedanwasserstoffsäure in einem käuslichen Ammoniak, LVIII, 243.

Medlock, H., und Ch. H. Clarke, Analyse von Brunnenwässern, LIX, 506.

Meergeile, über dieselbe, F. Wuth, LIX, 189.

Mejonit, über denselben, Gerh. vom Rath, LX, 378.

Melaphyre, analysirt von Diday, LVIII, 75.

Meneghini, Mineralogische Mittheilungen, LVIII, 332.

Menschenknochen s. Knochen.

Merckel, über Phosphormangan, LX, 184.

Mergel, über chemische Zusammensetzung eines solchen, aus der Gosau, Hawranek, LX, 443.

Messing, über Bestimmung des Zinks in demselben, Bobierre, LVIII, 380. Mesolith von Hauenstein, über die Identität desselben mit Thomsonit, Rammelsberg, LIX, 346.

Metalle, über die Durchdringbarkeit derselben für Quecksilber, Nickles, LVIII, 316.

Metalllegirungen, Analysen derselben, C. Brunner, LVIII, 445; über dieselben, A. Levol, LX, 449.

Metallreductionen, durch Phosphor und Schwefel, Wicke, LVIII, 54; über dieselben auf nassem Wege, Hiller, LX, 58.

Metallverbindungen, organische, über Geschichte derselben, C. Löwig, LX, 348; s. übrigens organische Körper.

Meteore, über dieselben, Karsten, LIX, 14.

Meteoreisen, über dasselbe, Clark, LVIII, 55; über dasselbe Shepard, LVIII, 325; über am Senecaflusse gefundenes, G. U. Shepard, LIX, 406; von Cosby-Creek, über dasselbe, C. A. Joy, LX, 62.

Methplumbāthyl, über dasselbe, Lowig, LX, 304.

Methylalkohol, reiner, über denselben, Wöhler, LVIII, 61.

Methylmorphin, jodwasserstoffsaures, über dasselbe, H. How, LIX, 491. Michaëlis, Versuche zur Begründung des ihm patentirten Verfahrens anlangend die Beseitigung des Verlustes an Zucker bei der Scheidung des Rübensaftes etc., LX, 208.

Michéa, über Zucker im Harn der Epileptischen LVIII, 380.

Milch, über dieselbe, J. Girardin, LX, 124; über Bereitung des Branntweins aus derselben, Landerer, LX, 315; über die Anwesenheit einer nach links polarisirenden albuminartigen Substanz, in normaler, Doyere und Poggiale, LIX, 134; über Zusammensetzung derselben, Vernois und A. Becquerel, LVIII, 418.

Mineralanalysen, von J. N. Berlin, LVIII, 377; Blake, LVIII, 246; Dick, LIX, 504; Diday, LVIII, 75; F. A. Genth, LX, 272 u. 376; von Hauer, LX, 55; W. Haidinger, LX, 54; Mallet, LVIII, 447; Meneghini, LVIII, 932; J. Moser, LX, 50; H. Müller, LVIII, 180; Rammelsberg, LVIII, 507; Gerh. v. Rath, LX, 378 u. 444; Roth, LVIII, 82; A. J. Scott, LVIII, 254; L. Smith und G. J. Brush, LIX, 161; LX, 98 u. 274.

- Mineralien, krystallisirte, über künstliche Erzeugung derselben, N. S. Manross, LVIII, 55; über seltnere und Fundorte derselben, Hunter, LIX, 510.
- Mineralquellen zu Krankenheil, chemische Untersuchung derselben, R. Fresenius, LVIII, 156 u. 448; siehe übrigens Mineralwässer.
- Mineralsubstanzen, über Absorption des atmosphärischen Wassers durch dieselben J. Durocher, LIX, 314.
- Mineralwasser, von Saxon, über dasselbe, F. Heidepriem u. H. Poselger, LVIII, 473; über dasselbe, P. Morin, LVIII, 483; Rivier und v. Fellenberg, LlX, 303; Analyse des sogenannten Fahlu-Gesundbrunnens, Helleday, LX, 56; Analyse der Mineralquelle von Wolkenstein, A. Seyferth, LX, 56; siehe übrigens Mineralquellen.
- Mitscherlich, über die Wärme, welche frei wird, wenn die Krystalle des Schwesels, die durch Schmelzen erhalten werden, in die andere Form übergehen, LVIII, 239.
- Modelliren, über Bereitung einer Masse zu demselben, Barreswil, LIX, 184.
- Mortel, alte, Analyse derselben, J. Girardin, LX, 190.
- Molybdänsäure und Phosphorsäure, über zwei neue Doppelsalze derselben, F. E. Zenker, LVIII, 257.
- Molybdänsaures Ammoniak, über Benutzung desselben zur Entdeckung des Arseniks, H. Struve, LVIII, 493.
- Molybdänsaures Natron, über dasselbe, F. E. Zenker, LVIII, 486.
- Monrolit, über denselben, L. Smith und G. J. Brush, LX, 280.
- ' Moride, E., über qualitative und quantitative Bestimmung von Brom und Chlor mittelst Benzol und salpetersaurem Silber, LVIII, 317.
  - Morin, P., neue Analyse des Mineralwassers von Saxon im Canton Wallis LVIII, 483.
  - Morphin, Auffindung desselben in Vergiftungsfällen, Flandin, Ch., LIX, 185.
  - Mosandrit, über Zusammensetzung desselben, N. J. Berlin, LVIII, 252. Moschnin, W., über den Caprylalkohol, LX, 207.
  - Moser, J., Analyse eines sogenannten Oligoklas und eines hellgrauen Thons, LX, 50.
  - Müller, A., über das flüchtige Oel der Pichurimbohnen, LVIII, 463; über Vandinhaltigen Eisenstein, LX, 63; über ein neues Colorimeter, LX, 474; über Darstellung des sauren äpfelsauren Kalkes mittelst Schwefelsäure, LX, 477.
  - Müller, H., über die Gewinnung des Lithtons aus Triphylin, LVIII, 148; Mineranalysen, LVIII, 180; über die Palladamine, LIX, 29; über die Alaunerze der Tertiärformation, LIX, 257.
  - Müller, J., über zwei Cystinharnsteine. LIX, 188.
  - Münzen, alte, Analysen derselben, J. Girardin, LX, 92.
  - Myriophyllum spicatum, über dasselbe, W. Knop, LlX, 65.

#### N.

Narcein, über das Rotationsvermögen desselben, Bouchardat und F. Boudet, LX, 118.

Narwal-Zahn, über denselben, Joy, LVIII, 60.

Natrolith, analysirt von A. J. Scott, LVIII, 255.

Nickel, über Trennung desselben vom Mangan, T. Schiel, LIX, 184; über Trennung desselben vom Kobalt, Liebig, LX, 189.

Nickelsmaragd, über denselben, L. Smith u. G. J. Brush, LX, 282.

Nicklès, über die Durchdringbarkeit der Metalle für Quecksilber, LVIII, 316.

Niepce de Saint-Victor über die heliographische Gravirung auf Stahlplatten, LIX, 363.

Niobsäure, über dieselbe, H. Rose, LX, 468.

Nitroprussidverbindungen, über einige neue Methoden zur Darstellung derselben, E. W. Davy, LIX, 502.

Nidroharmalidin, über dasselbe, J. Fritzsche, LX, 414.

Nitroharmidin, über dasselbe, J. Fritzsche, LX, 416.

#### 0.

Oel, flüchtiges, über das des Ingwers, A. Papousek, LVIII, 228; der Pichurimbohnen, A. Müller, LVIII, 463.

Oele, flüchtige, über Verbindungen derselben mit sauren schwefligsauren Alkalien, C. Bertagnini, LVIII, 222; flüchtige, über eine Unterscheidung derselben, C. G. Williams, LIX, 504; über die Analyse derselben mittelst Schwefelsäure, Maumené, LVIII, 26; vegetabilische fette, über Einwirkung des Chlors auf dieselben, J. Lefort, LVIII, 139.

Oelbildendes Gas, über Entstehung des Theer's aus demselben, G. Magnus, LX, 86.

Oleinsäure, gechlorte und gebromte, J. Lefort, LX, 180.

Oligoklas, Analyse eines solchen, J. Moser, LX, 50; über Identität desselben mit Unionit, L. Smith und G. J. Brush, LIX, 164.

Onofrit, über denselben, F. Köhler, LlX, 169.

Opium, über Erkennung desselben, Robertson, LX, 53.

Organische Metallverbindungen, über Geschichte derselben, C. Löwig, LX, 348.

Organische Körper, welche Metalle enthalten, E. Frankland, LVIII, 421 u. LIX, 208.

Orth, M. v., u. J. Stanek, Analyse der Asche von Bromus-Arten, LX, 442. Osann, H., Beschreibung eines Ozonometers, LVIII, 92; über eine Modification des Wasserstoffs LVIII, 385.

Owenit, über denselben, F. A. Genth, LX, 376.

Oxalazophenylaminsäure, über dieselbe, J. Gottlieb, LX, 46.

Oxylizarinsäure, über dieselbe, Debus, LX, 115, Schunk, LIX, 485.

Ozarkit, über denselben, L. Smith und G. J. Brush, LX, 280.

Ozon, über dasselbe, Baumert, LlX, 350.
Ozonometer, Beschreibung desselben von H. Osann, LVIII, 92.
Ozonosirung, des Terpenthinols und Citronols, Williams, LX, 254.

#### P.

Paine, J. M., und J. T. Way, über Absätze von löslicher Kieselsäure in den untern Schichten der Kalkformation zwischen dem obern Grünsand und dem Gault, LX, 48.

Palladäthylamin, über dasselbe, H. Mülier, LIX, 49.

Palladamine, über dieselben, H. Müller, LIX, 29.

Palladdiamin, über dasselbe, H. Müller, LIX, 42.

Palladium cyanür und Cyansilber, über das Verhalten derselben gegen Schwefelwasserstoff, Bechamp, LX, 64.

Panum, neue Beobachtungen über eiweissartige Substanzen, LIX, 55.

Papaverin, über das Rotationsvermögen desselben, Bouchardat u. F. Boudet, LX, 118.

Papousek, A., über das flüchtige Oel des Ingwers, LVIII, 228.

Pasteur, L., Untersuchungen über die Beziehungen, welche zwischen der krystallinischen Form, der chemischen Zusammensetzung und der Drehung der Polarisationsebene des Lichtes vorhanden sein können, LVIII, 1; über das Chinidin, LVIII, 376; über Umwandlung der Weinsäure in Traubensäure, LIX, 367; über Umwandlung der Weinsäure in Traubensäure, Entdeckung der inactiven Weinsäure. Neue Methode der Scheidung der Traubensäure in rechte und linke Weinsäure, LX, 134; über Alkaloide der Chinarinden, LX, 129.

· Pflanzen, über die Aufnahme der unorganischen Salze durch dieselben, Schulz-Flecht, LIX, 171.

Pflanzenalkaloide, über einige neue basische Producte von der Zersetzung derselben, H. How, LIX, 489; siehe übrigens Alkaloide.

Pech, über dasselbe, G. Völckel, LX, 75.

Pectas, über dasselbe, Michaëlis, LX, 211.

Pectin, über dasselbe, Michaëlis, LX, 228.

Peganunm Harmala, Untersuchung des Samens desselben, J. Fritzsche, LX, 414.

Pektolith analysirt von A. J. Scott, LVIII, 254.

Pelaryonsäure, über eine Verbindung derselben mit Stickoxyd, L. Chiozza, LVIII, 216; über wasserfreie Pelargon- und Caprylsäure, L. Chiozza, LVIII, 219.

Pelopsäure, über dieselbe, H. Rose, LX, 468.

Penny, F., über Bestimmung des Jods, LVIII, 143; über das Chlorid des Arsens, LVIII, 498; über Werthsermittelung des Indigo, LVIII, 314. Penot, neues Verfahren den Gehalt des Chlorkalks zu bestimmen, LIX, 59. Pentachlorxyton, über dasselbe, v. Gorup-Besauez, LX, 83.

Persoz, J., über einen neuen aus China stammenden grünen Farbstoff. LVIII, 244.

Percy, J., über Verbreitung des Goldes, LIX, 178.

Petzholdt, A., über die Löslichkeit des Quarzes in Zuckerwasser, LX, 368.

Phenglsdure im Kreosot v. Gorup-Besanez, LX, 85.

Phonolithe des Rhöngebirges, E. E. Schmid, LX, 98.

Phosphor, über Einwirkung desselben auf gewisse Arten Salze, J, W. Slater, LX, 247; über Einwirkung des Jods auf denselben, B. G. Brodie, LVIII, 337; über Phänomene, welche die Krystallisation desselben begleiten, Ch. Brame (berichtet von Dufrenoy), LIX, 146; über einen wesentlichen Unterschied des gewöhnlichen und amorphen, C. F. Schönbein, LX, 154; über das Leuchten desselben, A. Schrötter, LVIII, 150; über denselben als Reductionsmittel, Wicke LVIII, 54.

Phosphorchlorid, über Einwirkung dess. auf Glycerin, P. Duffy, LVIII, 364. Phosphormangan, über dasselbe, Merckel, LX, 184.

Phosphorsäure, über Bestimmung derselben, Bennett, LVIII, 247; und Molybdänsäure über zwei neue Doppelsalze derselben, F. B. Zenker, LVIII, 257.

Phosphorsulfuret, über dasselbe, Wicke, LX, 57.

Photographie auf Papier und Glas, über die chemischen Vorgänge bei derselben, J. Schnauss, LIX, 186.

Photographisch siehe heliographisch.

Planta, A. v., und A. Kekulé, zur Kenntniss einiger flüchtigen Basen, LX, 237.

Platin und Irid-Osmium in Californien, Genth, LVIII, 245; über ein wahrscheinlich neues Element in Platin aus Californien, F. A. Genth, LIX, 156.

Pichurimbohnen, über flüchtiges Oel derselben, A. Müller, LVIII, 463. Pierre, J., über die Anwendung des schwefelsauern Eisenoxyduls zur Desinfection des Düngers und über die Löslichkeit der Eisenphosphate, LVIII, 47; über das Ammoniak der Atmosphäre, LIX, 323.

Pikraminsäure, über dieselbe, A. Girard, LIX, 143.

Pikranulcim analysirt von Meneghini, LVIII, 335.

Pikrinsäure, Einwirkung des Schwefelwasserstoffs auf dieselbe, A. Girard, LIX, 142.

Pikrothomsonit analysirt von Meneghini, LVIII, 335.

Pikrotowin, über das Rotationsvermögen desselben, Bouchardat und F. Boudet, LX, 118.

Pinicorretin, über dasselbe, A. Kawalier, LX, 339.

Pinitannsäure, über dieselbe, A. Kawalier, LX, 333.

Pinipikrin, über dasselbe, A. Kavalier, LX, 328.

Pinus silvestris, über dieselbe, A. K-avalier, LX, 321.

Piria, über Darstellung des Tyrosin, LVIII, 61.

Poggiale, über die Anwesenheit einer nach links polarisirenden albuminartigen Substanz in normaler Milch, LIX, 134; Untersuchungen des Comissbrodes und der Kleie, LX, 234.

Polarisationsebene, Drehung derselben in Beziehung zur Krystallform und chemischen Zusammensetzung, L. Pasteur, LVIII, 1.

Porphyre, analysirt von Diday, LVIII, 75.

Portit analysirt von Meneghini, LVIII, 335.

Poselger, H., das Mineralwasser von Saxon chemisch untersucht, LVIII, 473.

Power, über Versilberung des Glases, LX, 315.

Price, A. P., neue chlorometrische Probe für die unterchlorigsauren Salze (Bleichpulver), LX, 472; neue Methode für die Bestimmung des Handelswerthes des Braunsteins, LX, 471.

Propylalkohol, über denselben, Chancel, LX, 205.

Propylamin, über einige Doppelsaize desselben, M. Reckenschuss, LVIII. 271.

Proteinsubstanz, über krystallisirbare des Bluts C. G. Lehmann, LVIII, 95 und LIX, 413.

Purpurin siehe Oxylizarinsäure.

Pyrogallussäure, über Darstellung derselben, H. Grüneberg, LX, 479. Pyrosklerit, über denselben, Genth, LIX, 447 und Delesse, LIX, 448. Pyromekonsäure, über Salze und Zersetzungsproducte ders., J. Brown, LVIII, 230.

Pyromelin, über dasselbe, v. Kobell, LVIII, 44.

Pyromorphit, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 56.

Pyroxylin, über dasselbe, B. Béchamp, LVIII, 15; über Einwirkung der Eisenoxydulsalze auf dasselbe, Béchamp, LX, 186.

### Q.

Quarz, über die Löslichkeit desselben in Zuckerwasser, A. Petzholdt, LX, 368.

Quecksilber, über die Durchdringbarkeit der Metalle für dasselbe, Nicklès, LVIII, 316.

Quecksilberoxyd, über schwefligsaure Salze desselben, Péan de Saint-Gilles, LX, 95.

#### R.

Rammelsberg, über Chiviatit, LVIII, 507; über Selenquecksilber vom Harz, LVIII, 507; über die Identität des Mesolith's von Hauenstein mit dem Thomsonit, LIX, 346; über Spodumen, LIX, 147; über Zinnkies, LIX, 176; über die Krystallform des chlorsauren und bromsauren Baryt, LX, 314.

Rapsöl, über dasselbe, F. Websky, LVIII, 449.

Rath, Gerh. vom, über die Zusammensetzung des Wernerits und seiner Zersetzungsproducte, LX, 378 und 444.

Reckenschuss, M., über einige Doppelsalze des Aethylamins u. Propylamins, LVIII, 271.

Reducirende Körper, über ein sehr empfindliches Reagens zur Entdeckung derselben, J. Löwenthal, LX, 267.

Reduction von Metallen auf nassem Wege, Hiller, LX, 58; durch Schwe-

fel und Phosphor, Wicke, LVIII, 52 Regemedsser, über dieselben, Barral, LVIII, 373; sübrigens Wässer. Reimann, A., Versuche über das Vorkommen von Cyankalium in der bei

der Blutlaugensalzfabrikation erhaltenen Schmelze, LX, 202, Reiset, J. über den Werth der Getreidesorien, LIX, 335

Remingtonit, ein neues Kobaltmineral, über dasselbe Booth, LVIII, 252, Reynoso, A., über Zucker im Harn der Epileptischen, LVIII, 380.
Rhamnoxanthin, über dasselbe, L. A. Buchner, LIX, 343,

Rhamuus Frangula, siehe Faulhaum

Rhodankalium, über Bildung desselben auf Lassem Wege. J. Lawe,

Rhodanwasserstoffsäure, über Vorkommen derselben in einem käuflichen Ammontak, Mazade, LVIII, 243, über Bestimmung derselben durch volumenometrische Analyse Th. Herapath, LX, 243.

Rhododendron ferrugineum, Untersuchung der Blätter derselben R. Schwarz, LVIII, 122.

Rhodophytlit, siehe Pyroskterit

Rhodophytlit, uber denselben 1. Smith und C. L. Bruch LX, 222.

Rhodophyllit, uber denselben, L. Smith und G J Brush, LX, 278.
Rhodeoretin, uber dasselbe, A. Laurent, LVIII, 18.

Rhodotumsäure, über dieselbe, R. Schwarz, LVIII, 122 Riche A., und A. Gahours, Untersuchung eines neuen organischen zinn-haltigen Radicals, des Stammethyls, LX, 355.

Rroffel uber die chemischen Verbindungen des Kupfers und Zinns und über die Mischungen derselben in nicht bestimmten Proportionen, LX, 370

Riley, uber Gewinnung der Hippursäute aus Harn, LIX, 251.

Ripidolith, über denselben, v. Kohetl, LVIII, 39.
Ritthausen, H., neue Analysen der Aschen einiger Lacopodiumarten,
LVIII, 133, über die Einwickung des Salmiaks auf Kupfer, LIX, 369;
über Zersetzung des Salmiaks durch Zink, LX, 473.

Rivier und Felfenberg, über das Vorkommen des Jods in dem Mine-ralwasser von Saxon, LIX, 303.

Robertson, über Erkennung des Opium, LX, 53.
Rochleder, F., über die natürliche Familie der Rubiaceae, LVIII, 103; über die natürliche Familie der Ericineae, LVIII, 189, u. R. Schwarz, Nachschrift zur Untersuchung des Ledum palustre, LVIII 210; über einige Bitterstoffe, LIX, 193 und LX, 291.
Roth L. Analysen delembratien Valletzieg IVIII 22

Roth, J. Analysen dolomitischer Kalksteine, LVIII, 82. Rothe, G. F., Analyse der Asche von Erica carnea und Callana vulg, LX, 252.

Rose, H, über die Verbindungen der Rosaure und des Wassers mit dem Bleioxyd und dem Kupferoxyd, LVIII, 68, mit dem kobaltoxyde, dem Nickeloxyde dem Zinkoxyde und dem Gadmiumoxyde, LVIII, 70 mit dem Eisenoxyde, LIX, 450. über die Verbindungen der Borsäure mit dem Silberoxyd, LVIII, 382; über die isomerischen Modificationen des Schwefelantimons LIX, 330 über die Reduction des Arseniks und des Antimons aus den Verbindungen dieser Metalle mittelst des Gyankafinms. LX, 159, Bemerkungen über die Niobsaure, die Pelopsaure und die Tantalsäure, LX 468,

Rothbleierz, uber kunstliche Bereitung desselben. N. S. Manross,

LVIII, 57.

Rowney, Th. H. über das feste Destillationsproduct der Stearinsäure mit Kalkerde, LIX, 493.

Rubia tinctorum, Untersuchung der Blätter derselben von F. Willigk, LVIII, 118.

Bublaceae, über die natürliche Familie der Rubiaceae. F. Rochleder, LVIII, 103,

LVIII, 103.

Rubiacin und Rubiacinsäure, über dieselben, E. Schunck, LIX, 466.

Rubiadio, über dasselbe, E. Schunck, LIX, 458.

Rubiafin, über dasselbe, E. Schunck, LIX, 474.

Rubiafin, über dasselbe, E. Schunck, LIX, 465.

Rubian, über dasselbe, Schunck, LVIII, 245, und LIX, 453.

Rubichtorsäure, über dieselbe, F. Rochleder, LVIII, 107 und E. Willigk, LVIII, 122, und R. Schwarz, LVIII, 131.

Rubitannsäure, über dieselbe, F. Rochleder, LVIII, 108; über dieselbe, B. Willigk, LVIII, 118.

Rübensaft, Bistandtheile desselben, Michaelis, LX, 210.

Rubenzuikerfabrikation, über dieselbe, Michaelis, LX, 208.

Rubenzuckerfabrikution, uber dieselbe, Michaelis, LX, 208,

Runkeiruben, über Aufbewährung derselben. Schattenmann, LX, 185. Rutingaure, über dieselbe W Stein, LVIII, 406.

Säuren, isomere, über dieselben, J. Gottlieb, LX, 42; wasserfreie, uber dieselben, Ch. Gerhardt und L. Chrozza, LIX, 63 und 449. Saint Evre, E. über eine neue Kobaltverbindung, LVIII, 185. Saint Gilles, de. über mehrere schwefligsauere Salze des Queksilber-

oxyds und Kupferoxydals, LX, 95. Saint-Victor siehe Niepce de Saint Victor. Saint-Victor siehe Niepce de Saint Victor. Saint-Victor siehe Niepce de Saint Victor. Ulmaria, L A Buchner, LlX, 51.

Salugisaure und salicytige Saure, über Empfindlichkeit derselben für Eisenoryd, A Dollfus, LX, 256.

Saline, Schönbecker, uber Bromkohienstoff und Bromkohienwasserstoff in der Matterlauge derselben, M. Hermann, LX 284.

Salm Horstmar, Furst zu, Versuche über die zur Ernährung der Pflanze des Sommerrubsen (Brassica praecox?) nothwendigen unorganischen Stoffe, LVIII, 289.

Salmiak, über Entfernung desselben bei Analysen, Smith, LVIII, 318; über die Einwirkung desselben auf Kupfer, H Ritthausen, LIX, 360; über Zersetzung desselben durch Zink; H. Ritthausen, LX, 473.

Salpetersaure, uber das Bekanntsein derselben bei den alten Augyptiern Th. J. Herapath, LIX, 359, Probe auf dieselbe, E. W. Davy, LIX, 360, aus Ammoniak erhalten, P. Glaussen, LVIII, 247.

Salze, unorganische. über die Aufnahme derselben durch die Pflanzen, C. Schulz Fleeth LIX, 171

Salpetersäurebildung im menschlichen Organismus, aber dieselbe, B. Jones, LVIII, 60

Salzsäure, über volumenometrische Bestimmung derselben, Le vol. LX, 384. Sandberger, über Vorkommen des Manganspaths in Nassau, LIX, 181. Saponin, über dasselbe. Fr. Rochleder u. R. Schwarz, LX, 293. Sarzeau und Malaguti, über Auffindung des Arseniks in Vergiftungen

LX, 107.

Savit, analysirt von Meneghini, LVIII, 337.
Savon, über Jodgehalt des Mineralwassers dasselbst, Rivier n. v. Fellen berg, LIX, 303,
Sohaffgotsch, F. G., über das specifische Gewicht des Scien's, LX, 312.

Schattenmann, über Aufbewahrung der Runkelrüben, LX, 185.

Scheetbleierz, über kunstliche Bereitung desselben, N. S. Manrosa,

LVIII, 57.

Scheelit, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 56. über denselben, Chapmann, LX, 190.

Schiel, T., über Trennung des Mangans von Eisen und Nickel, LIX, 184. Schiffsheschläge, über die Veränderung der zu denselben angewandten Bronzen, A Bobierre, LX 183

Schlagintweit, A., uher die Menge der Kohlensäure in den höhern Schichten der Atmosphäre, LVIII, 440, Schmid, E. E., uber die Phonolithe und Basalte des Rhöngebirges, LX, 98.

Schneider, über Wassergehalt und Krystallform des Zinuchlorürs; LVIII, 246, Untersuchungen über das Wismuth, LVIII, 327 u. LX, 311, über Atomgewicht des Vanadin, LVIII, 378 Schneiderit analysist von Meneghan LVIII, 336

Schnanss, J., uber die chemischen Vorgange bei der Photographie auf Papier and Glas, LIX, 186.

Schönbein, über einen wesentlichen Unterschied zwischen gewöhnlichem und amorphem Phosphor, LX, 134.
Schrötter, A., über die Ursachen des Lenchtens gewisser Körper beim Erwärmen, LVIII, 150.

Schuler, E über Darstellung emiger Cadminmverbindungen, LX, 249 Schulz-Fleeth, C., über die Aufnahme der nnorganischen Salze durch die Pflanzen, LIX 171 Schunck, E., über das Rabian und seine Zersetzungsprodukte, LVIII, 245 und LIX, 453

Sohwarz, wher eine Methode um Kupfer und Blei mittelst fitrirter Losung von übermangansanrem Kali zu bestimmen, LVIII. 141; Untersachang der Blätter des Rhododendron ferrugmeum, LVIII. 122; Vorläu-

fige Notiz über die Bestandthoile des Krantes von Gaham verum und Galium aparine, LVIII, 126, über einige Bitterstoffe, LIX, 193. Sohwarz. R., u. Fr. Rochleder, über einige Bitterstoffe, LX, 291. Schwefel, über die Wärme welche frei wird, wenn die durch Schwelzen desselben erhaltenen Krystalie in die andere Form übergehen. Mitschertich, LVIII, 230, über Phanomene, weiche die Krystallisation desselben begleiten, Ch. Brame, (berichtet v. Dufrenos) LIX, 146; über Amorphismus und Polymorphismus desselben. Ch. Brame, LX. 176, über Einwirkung desselben auf gewisse Arten Salze, J. W. Slater. LX, 247, über denselben als Reductionsmittel, Wicke, LVIII, 54, ehrestelandisten, über den isomerische Mochfiesten desselben. E. P. a. e.

Schweselantimon, uber die isomerische Modification desselben, H. Rose LIX, 330

Schwefelarsentriathyt, über dasselbe, H. Landolt, LX, 407.

Schwefelbaryum, nher Darstellung desselben im Grossen. H. Graneberg. LX, 168,

Schwefelegankalium, siehe Rhodankalium.

Schwefelcyanwasserstoff siehe Rhodanwasserstoff

Schwefelkohlenstoff, über ein empfindliches Reagens auf denselben, A. Vogel, LX, 185

Schwefelsäure, über den zweibasischen Charakter derselben J. H. Gladstone, LIX, 505, Vorschlag zur Fabrikation derselben Gautter, LX, 192; Prufung derselben auf Bleigehalt, J. Löwenthal, LX, 267; uber

volumenometrische Bestimmung dersell en, Levol, LX 384.

Schwefelsaures Kalt, über Krystalhsation desselben, Ungerer, LIX, 183.

Schwefelwasserstoffgas, über einen Aparat zur Entwickelung desselben,
R. Fresenius, LVIII, 177.

Schwefligsaure Alkatien, über Verbindungen derselben mit flüchtigen
Oelen, C Bertagning, LVIII, 222.

Schwefligsaure Salza, das Oughselberovedals, und Konferovedals. Pear

Schuestigsaure Salze des Queksilberoxyduls und Kupteroxyduls, Pean de Saint-Gilles (zweiter Theil) LX, 95.

Schweiss, über die chemische Zusammensetzung desselben, P. A. Favre, LVIII, 365.

Schweisssäure siehe Hidrolinsäure,

Schwerspath, über künstliche Erzeugung desselben, N. S. Manross, LVIII oo.

Scott, Analyse einiger schottischen Zeolithe. LVIII. 254.

Selen, uber dass specifische Gewicht desselben, Schaffgotsch, LX, 312. über die Verbindung der beiden Sänren desselben mit den beiden Quecksdberoxyden, F. Köhler LIX, 169.
Selenäthyt, über dasselbe, C. A. Joy, LX, 116.
Selenquecksilber, vom Harz, über dasselbe, Rammelsberg, LVIII, 507.

Senfot, uber Einwirkung der Wurtz'schen Basen auf dasselbe. Hinterberger, LVIII, 263.

Serpentin, analysist von T. S. Hunt, LIX, 368; von L. Smith u. G. J. Brush, LIX, 165 and 166.

Seyferth, Analyse der Mineralquellen von Wolkenstein, LX, 56. Shepard C. U uber Meteoreisen in der Nähe des Lowenflusses (Gross-Namaqualand, Sud Africa) und die Entdekung des Kalium im Meteorersen, LVIII. 325, über das Meteoreisen in der Nähe des Senecaflusses gefunden, LIX, 406.

Stebenburger Golderze, üher Gewinnung des Telturs aus denselben, A.

Löwe, LX, 163

Sitbertegierung, über eine, G. Barruel, LYIII, 144

Sither superoxyd, über dasselbe, Mahla, LVIII, 57,
Sinapin über dasselbe, G. v. Babo und M. Hirschbrunn, LVIII, 283,
Sismondin, über denselben, v. Kobell, LVIII, 39,
Skapolith, über denselben, Gerh. vom Rath, LX, 379.
Skoblikoff, über einige neue Verbindungen des Iridium, LVIII, 31.
Skotezit, analysist vom A. J. Scott, LVIII, 255.
Slater, J. W., über Einwitkung von Phosphor, Schwefel, Arsen und Antlimon auf gewisse Arten Salze, LX, 247.
Sioanit analysist von Meneghini, LVIII, 336.
Smarayd, über Vorkommen desselben, Hanter, LIX, 511,
Smith L. über Entfernung des Salmiaks bei Analysen, LVIII, 318; neue

Smaraga, uner vorkommen desselben, Hanter, LIA, 511, 5mith L, uber Entfernung des Salmiaks bei Analysen, LVIII, 318; neue Methode zur Bestimmung der Aikalien in den Mineralien, LIX, 159 u. LX, 214; über das angeblich neue Element Thalia, LX, 252; Mineralanalysen, LIX, 161; Bildung des Stickoxydulgas, LIX, 181, und 6. J. Brush, über wiederholte Prufung amerikanischer Mineralien, LX, 274, Solanetainsäure, über dieselbe, Eichhorn, LVIII, 63
Solanostearinsäure, über dieselbe, Eichhorn, LVIII 63.

Sommerrübsen, Versuche über die zur Ernährung desselben nothwondigen unorganischen Stoffe, von Furst zu Salm Horstmar, LVIII, 289.

Sonnenschein, F. L., über das Carolathin LX, 268.

Sparganium ramosum, über dasselbe, W. Knop, LIX, 104.

Speichel, Bestimmung des Schwefeleyankaliums in demselben, Th. Herapath, LX, 243

Spilit analysirt von Diday, LVIII, 79.
Spiraea Utmaria, über die Bildung der spirigen Säure in den Blüthen derselben, L. A. Buchner, LIX, 51.

Spirige Saure siehe Salicylige Saure.

Spodumen, uber denselben, Rammetsberg, LIX, 174. Spreustein und Gieseckit, über dieselben, Blum, LVIII, 251. Stanek, J. und M. v. Orth, Analyse der Asche von Bromus Arten,

LX, 442.

Stannmethyl, über dasselbe, A. Cahours und A. Riche, LX, 355. Stannätkylverbindungen, über dieselben, E. Frankland, LVIII. 423. Stas, aber en allgemeines Verfahren zur Auffindung der Alkaloide in Vergiftungsfällen, LIX, 232. Stearen, über dasselbe, Th. H, Rowney, LIX, 493,

Stearta, über die Constitution desselben, P. Duffy, LVIII, 358. Stearinsäure, über das feste Destillationsproduct dersolben mit Kalkerde, Th. H. Rowney, LIX, 493.

Stein, W., über ein neues Farbematerial aus China, LVIII, 399.

Steinkohte, über harzige Natur derselben, Teschemacher, LVIII, 63

Stibäthylverbindungen, über einige, C. Löwig, LX, 352.

Stickoxydulgas, reines, über Bildung desselben bei Einwirkung der Salpetersaure auf Salmink, Smith, LlX, 181.

Stickstoff, Absorption desselben durch Pflanzen, G. Ville, LVIII, 10. Stickstoff, über Absorption desselben durch die Pflauzen, W. Knop, LIX, 110.

Stinkstein analysirt von J. Roth, LVIII, 85.

Strecker, A., Entgegnung gegen R. Wagner, LIX, 191. Strave, H., uber die Benutzung des molybdänsauren Ammoniumoxyds bei gerichtlich ehemischen Untursuchungen zur Entdeckung von Arsenik, LVIII, 493,

Strychnin, Auffindung desselben in Vergiftungsfällen. Ch. Flandin,

LIX, 185,

Strychnin-Quecksilbercyanid, über dasselbe, G. Kohl und A. Swoboda, LVIII, 267.
Sulfäthyl, über Verbindungen desselben mit gewissen metallischen Chlorüren, A Loir, LIX, 496
Sulfantimoniate, des Kupfer und Zinks über dieselben, Fohlung, LX, 53.

Sulfmethyl, über Verbindungen desselben mit gewissen metallischen Chloruren, A. Loir, LIX, 496

Sulfüre, über die durch Wasser zesetzbaren, E. Fremy, LIX, 11 Swoboda, A., und G. Kohl, über einige Doppelsalze des Cyanqueck-silbers, LVIII, 267.

Tachyaphaltit, analysist von J. N. Berlin, LVIII, 377.

Talbot, H. T., photographische Gravirung auf Stahl, LIX, 410.

Tantalsäure, über dieselbe, H. Rose, LX, 468.

Tartramid, über rechtes und linkes, L. Pastour, LVIII, 3

Taupo, über den Kieselabsatz der heissen Quelle daselbst, J. W. Maltet, LIX, 158

Tattur, über Gennmann dess im Graven, aus den Siehenhingen Cald

Tettur, über Gewinnung dess. im Grossen aus den Siebenburger Golderzen, A. Lowe LX, 163; Analyse des Blättertellurs. Wöhler, LX, 166. Terpenthmöl, über die verschiedenen Arten desselben, M. Berthelot, LIX, 137; über das Birblorhydrat desselben, M. Berthelot, LVIII, 224; über Ozonisirung desselben, Williams, LX, 254.

Teschemacher, über die harzige Natur der Steinkohlen LVIII, 63.

Tetradymit, über das angebieh neue Element, L. Smith, LX, 252.

That aber des Entstehen dess ans übildendem Gase, G. Magnus, LX, 86.

Theer, uber das Entstehen dess aus ölbildendem Gase, G. Magnus, LX, 86.
Thierschit, über denselben, Liebig, LX, 50.
Thiosinäthylamin-Platinchlorid, salzsaures, über dasselbe, Hinter-

berger, LVIII, 265. Thomson, R. D., über Zusammensetzung der Hefe, LVIII, 54.

Thomsonit, über die Identität desselben mit dem Mesolith von Hauenstein, Rammelsberg, LlX, 346.

Thonerde, uber Trennung derselben von Chromoxyd, Dexter, LIX, 175; Thorerde, and dem Orangit, Berlin, LVIII, 255.
Thymianot, uber Zusammensetzung desselben, A. Lallemand, LX, 431.

Totuidin, fiber eine neue Darstellungsweise desselben, J. Chautard. LX, 240.

Trachyt, analysirt von Diday, LVIII, 80.

Traubensäure, über dieselbe, L. Pasteur, LVIII, 8; über Vorkommen und Ursprung derselben, Kestner, LVIII, 392; über Bildung derselben aus Weinsäure, L. Pasteur, LIX, 367; Scheidung derselben in rechte und linke Weinsäure, L. Pasteur, LX, 134.

Triphylin, über Gewinnung des Lithions aus demselben, H. Müller,

LVIII, 148.

Tungstein s. Scheelit.

Turmatine, über dieselben, R. Hermann, LVIII, 503.

Tyrosin, über Darstellung desselben, Piria, LVIII, 61; Reaction auf dasselbe, R. Hoffmann, LX, 188.

#### U.

Vebermangansaures Kali, über Anwendung desselben, zur Bestimmung von Blei und Kupfer, Schwarz, LVIII, 141; über Anwendung titrirter Lösung desselben zur Bestimmung des Zinns, St. Léger, LX, 61; über Verhalten desselben gegen Phosphor, Schwefel, Arsen etc., J. W. Slater, LX, 247.

Ungerer, über Krystallisation des schweselsauren Kali's, LIX, 183. Unionit, über Identität desselben mit Oligoklas, L. Smith und G. J.

Brush, LIX, 164.

Unterchlorigsaure Salze, über chlorometrische Probe derseiben, A. P.

Price, LX, 472.

Urin, über Indigogehalt desselben, A. Hill-Hassall, LX, 382; s. übrigens Harn.

#### V.

Valeriansäure s. Baldriansäure.
Vanadin, über Atomgewicht desselben, Schneider, LVIII, 378.
Vanadinhaltiger Eisenstein, über denselben, A. Müller, LX, 63.
Vegetation, Versuche über dieselbe, G. Ville, LVIII, 10.
Vernois, über Zusammensetzung der Milch, LVIII, 418.
Versilberung des Glases, über dieselbe, Power, LX, 315.

Vertretung, gegenseitige, von R und R in Verbindungen von gleicher Form, R. Hermann, LVIII, 502.

Vesuviane, über dieselben, R. Hermann, LVIII, 503.

Victor s. Niepce de Saint Victor.

Ville, G., Versuche über die Vegetation, LVIII, 10 u. 368.

Violette, über die Holzkohlen, LIX, 332.

Vitriolbleierz, über künstliche Bereitung desselben, N. S. Manross, LVIII, 57.

Völckel, C., über Produkte der trocknen Destillation des Zuckers, LX, 65; über Produkte der Destillation des Holzes, LX, 68; über flüchtige Oele des Buchenholz-Theers, LX, 77; über Kümmelöl, LX, 120.

Vogel, über ein Reagens auf Chininsalze, LX, 119; über ein empfindliches Reagens auf den Schwefelkohlenstoff, LX, 185; über Einwirkung des Chlors auf Chinin, LX, 316.

Volumen der Gase, über Messung derselben, C.-Brunner, LX, 37.

#### W.

Wackenroder, über Coca-Blätter, LX, 317.

Wärme, welche frei wird, wenn die durch Schmelzen des Schwefels erhaltenen Krystalle in die andere Form übergehen, Mitscherlich, LVIII. 239.

Wärmeleitungsfähigkeit, über relative einiger Felsarten, G. v. Helmersen, LlX, 178.

Wagner, R., über die Verbindung des Caprinaldehyds mit zweisach schwesligsaurem Ammoniak, LVIII, 256; über das Hopsenöl, LVIII, 351.

Wallace, W., über das Chlorid des Arsens, LVIII, 498.

Wasser, Absorption desselben durch Kalk, Chapmann, LX, 191; atmosphärisches, über Absorption desselben durch die Mineralsubstanzen, J. Durocher, LlX, 314; natürliche, über eine Methode zur quantitativen Bestimmung des Ammoniaks in denselben, Boussingault, LlX, 317; über Ammoniakgehalt derselben, E. Marchand, LX, 314. Wasserfreie Säuren, über dieselben, Ch. Gerhardt und L. Chiozza, LlX, 449.

Wasserpflanzen, über das Verhalten derselben zu Gasen, W. Knop,

LIX, 65.

Wasserstoff, über eine Modification desselben, G. Osann, LVIII, 385; über denselben als Heizmittel, Osann, LVIII, 391; über eine neue Oxydationsstufe desselben, Baumert, LIX, 350.

Way, J. T., und J. M. Paine, Absätze von löslicher Kieselsäure in den untern Schichten der Kalksormation zwischen dem obern Grün-

sand und dem Gault, LX, 48.

Websky, F., über Rapsöl und zwei darans dargestellte neue Fett-

säuren, LVIII, 449.

Weinsäure, über rechte und linke, L. Pasteur, LVIII, 3; über Umwandlungsprodukte derselben in der Wärme, A. Laurent, LVIII, 280; über Umwandlung derselben in Traubensäure, L. Pasteur, LIX, 367; Umwandlung in Traubensäure nnd Entdeckung der inactiven, L. Pasteur, LX, 134.

Weissspiessglanzerz, analysirt von Meneghini, LVIII, 334.

Weizen, über den Werth desselben, J. Reiset, LIX, 335.

Wernerit, über der denselben, Gerh. vom Rath, LX, 378 u. 444.

Werther, G., über die sogenannte Cämentation der Kupferkiese, LVIII, 321.

Wetherill, Ch., chemische Untersuchungen über die mexicanische Honigameise, LVIII, 430; über Nahrung der Bienenköuigin, LVIII, 432; über Vorkommen des Golds in Pennsylvanien, LVIII, 447; über das Fuselöl aus Mais und Roggen, LX, 202.

Wicke, Metallreductionen durch Phosphor und Schwefel, LVIII, 54;

über Phosphorsulfuret, LX, 57.

Wickensamen, Aschenanalysen derselben, J. Cohen, LX, 59.

Wildenstein, R., Analyse der Asche der Frauenmilch, LVIII, 28; Versuche über das Aequivalent des Chroms, LIX, 27.

Williams, C. G., über eine Unterscheidung der flüchtigen Oele C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>, LIX, 504; über Ozonisirung des Terpenthin- und Citronöls, LX, 254. Williamsit, identisch mit Serpentin, L. Smith und G. J. Brush, LIX, 166.

Willigk, E., Untersúchung der Blätter der Rubia tinctorum, LVIII, 118; Untersuchung der Blätter von Ledum palustre LVIII, 205.

Wismuth, über dasselbe, R. Schneider, LVIII, 327 u. LX, 311.

Wöhler, über reinen Methylalkohol, LVIII, 61; über Einfluss des Drucks auf Beständigkeit chemischer Verbindungen, LX, 57; Analyse des Blättertellurs, LX, 166.

Wundt, W., über den Kochsalzgehalt des Harns, LIX, 354.

Wurtz, A., über Zerlegung des Cyansäureäthers, LX, 141; über Theorie der Amide, LX, 149 u. 230.

Wurtz'sche flüchtige Basen, über Einwirkung derselben auf Senföl, Hinterberger, LVIII, 263.

Wuth, F., über die sogenannte Meergeile, LIX, 189.

X anthophyllit, über denselben, v. Kobell, LVIII, 39.

#### Z.

Zonker, F. E., über zwei neue Doppelsalze von Phosphorsäure und Molybdansaure, LVIII, 257; über molybdansaures Natron, LVIII, 486. Zeolithe, schottische, Analyse derselben, A. J. Scott, LVIII, 254.

Ziegelerz, analysirt von Meneghini, LVIII, 333. Zimmtsäure, über dieselbe, Chiozza, LIX, 253.

Zink, über Bestimmung desselben in Bronzen und Messing und Trennung des Zinkoxyds vom Kupferoxyde, Bobierre, LVIII, 380; über Zersetzung des Salmiaks durch dasselbe, H. Ritthausen, LX, 473.

Zinkäthyl, über dasselbe, E. Frankland, LIX, 216. Zinkamyl, über dasselbe, E. Frankland, LIX, 216. Zinkmethyl, über dasselbe, E. Frankland, LIX, 208.

Zinkoxyd, eisenfreies, über Bereitung desselben, H. Grüneberg, LX, 480.

Zink-Sulfantimoniat, über dasselbe, Fehling, LX, 53.

Zinn, über Bestimmung desselben mittelst titrirter Lösung von übermangansaurem Kali, St. Leger, LX, 61; über Trennung desselben von andern Metallen, J. Lowenthal, LX, 257; über Gemenge und chemische Verbindungen desselben mit Kupfer, Rieffel, LX, 370.

Zinnchlorür, über Wassergehalt und Krystallform'desselben, Schneider,

LVIII, 246.

Zinnjodür, über dasselbe, Dünhaupt, LX, 190.

Zinnkies, über die Zusammensetzung desselben nach Kudernatsch. Rammelsberg und Kenngott, LIX, 176.

Zirkonerde, einige Bemerkungen über dieselbe, von N. J. Berlin, LVIII, 145.

Zollikofer, über aus dem elastischen Gewebe des Nackenbandes von

Ochsen erhaltenes Leucin, LVIII, 62.

Zucker im Harn der Epileptischen, Michéa und A. Reynoso, LVIII, 380; über Produkte der trocknen Destillation desselben, C. Völckel, LX, 65; über Beseitigung des Verlustes an demselben bei Scheidung des Rübensaftes, Michaelis, (Fortsetzung), LX, 208.

Zuckerwasser, über die Löslichkeit des Quarzes in demselben, A. Petzholdt, LX, 268.

Zusammensetzung, chemische, über Beziehung derselben, zur Krystallform und Drehung der Polarisationsebene, L. Pasteur, LVIII, 1.

Zweifach-Chlorzinn, über einige Verbindungen desselben, Casselmann, LVIII, 187.



• A STATE OF THE STA

• . •





